Ce numéro contient les tables générales du tome XXXI

Bulletin

DES



Sciences Pharmacologiques

COMITÉ DE RÉDACTION

SOMMELET, VADAM.

RÉDACTEURS EN CREY: Prof. Ém. PERROT et Prof. M. DELÉPINE

SECRÉTAIRE DE LA RÉDACTION: M. Redé SOUÉSES

PARTE PROFESSIONNELLE: M. L. G. TORALINE







ABONNEMENTS

FRANCE ET BELGIQUE : 50 fr. par an. - Union postale : 75 fr., ou 3 dollars.

RÉDACTION : 4, avenue de l'Observatoire.

ADMINISTRATION et ANNONCES :

M. M. VIGOT freres, 23, rue de l'Ecole-de-Médecine (6º arrondiesement).

Le Numéro : 5 francs.

FOII

m

ESTOMAC



DIABETE

m

GOUTTE

w

VOIES URINAIRES - RHUMATISMES

ENTÉRITES - DIARRHÉES INFANTILES

SE TROUVE DANS TOUTES LES PHARMACIES

R. C. Lyon B 2,384

Le plus Puissant Reconstituant général

HISTOGENOI

Médication Arsénio-Phosphorée Organique NALINE

INDICATIONS ;

PUISSANT RÉPARATEUR de l'Organisme débilité FAIBLESSE GENÉRALE LYMPHATISME SCROFULE - ANÉMIE NEURASTHÉNIE CONVALESCENCES DIFFICILES TUBERCULOSE

FORMES: Élizir, Granulé, Comprimés, Concentré, Ampoules.

Littérature et Échantillons : Étis MOUNEYRAT,

12, Rue du Chemin-Vert, à VILLENEUVE-la-GARENNE (Seine)

BRONCHITES ASTHME - DIABÈTE R. C. Seine, 210.439 B

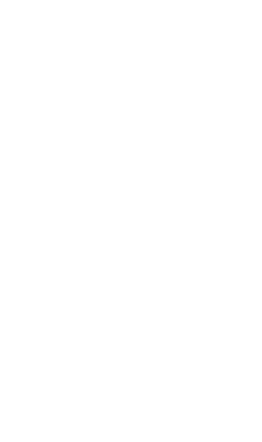
BULLETIN

DES

SCIENCES PHARMACOLOGIQUES

ORGANE SCIENTIFIQUE ET PROFESSIONNEL

1927. Tome XXXIV.



Bulletin

DES

Sciences Pharmacologiques

ORGANE SCIENTIFIQUE ET PROFESSIONNEL

ANNÉE 1927

TOME XXXIV



PÁRIS

RÉDACTION : 4, avenue de l'Observatoire.

ADMINISTRATION et ANNONCES

MM. VIGOT frères, 22, rue de l'École-de-Médecine (6º arrondissement).



LISTE DES COLLABORATEURS

André (E.), Pharm. des hópitaux, 41, boulevard de l'Hòpital, Paris-XIII°. André (Dr G.), Agrégé à la Fac. de Méd. de Paris, Prof. à l'Institut agron., 120, boulevard Raspail, Paris-VI°.

ANDRÉ (L.), ancien Pharmacien principal de l'Armée, 33, avenue de Saxe, Paris. BACH, Pharmacien des hôpitaux, prépa-rateur à la Fac. de Pharm. de Paris. BARTHE (Dr.), Prof. à la Fac. de Méd. et de Pharm., Pharm.-chef des hôp., Bor-

deaux, 6, rue Théodore Ducos.

BEDEL (Ch.), Pharm. sup., préparateur à
la Fac. de Pharm. de Paris.

BÉHAL (A.), Membre de l'Institut, Profà la Fac. de Pharm., Paris-VI°. BERTAUT-BLANCARD (R.), Pharm.,

de La Rochefoucauld, Paris-IX. BERTRAND (G.), Membre de l'Institut, chef de service à l'Inst. Pasteur, 28, rue Dutot, Paris-XV°.

BILLON (F.). Directeur scientifique aux Etablissements Poulenc frères, Paris.

BLAOUE (G.), Dr U. (Phio) Paris. BLOCH (A.), Pharm. principal des Troupes coloniales, Minze des Colonies, Paris.

BONJEAN (E.), Dr ès sc., 72, rue de Prony. Paris-XVII

BOST (Dr), Pharm., à Villefranche-sur-Saone (Rhône). BOTTU, Prof. à l'Ecole de Médecine et de Pharm. de Reims.

BOUQUET (Dr H.), 18, rue du Lunain, Paris-XIV.

BOUSQUET (Dr F.), Pharm., ancien prépar. à la Fac. de Méd. de Paris, 140, faub. Saint-Honoré, Paris-VIIIe

BRETIN (Ph.), Prof. à la Faculté de Méd. et de Pharm. de Lyon. BRISSEMORET (Dr), Pharm., ancien chef du lahor, de pharmacologie à la Fac, de

Méd., r. Besson, à Chelles (S.-et-Marne) BRUÈRE (P.), Pharmacien principal de l'Armée, Section technique du Service

de Santé, Paris. BRUNTZ (L.), Doyen de la Fac. de Pharm. de Nancy

BUSQUET (Dr), Agrégé des Fac. de Méd., 11, rue Condurcet, Paris-IX.

CHARABOT, Drès sc., Industriel à Grasse, Inspecteur de l'enseignement technique, 1; rue de Chazelles, Paris-XVII^s. CHARONNAT (R.). Pharm. des hôp., pré parateur à la Fac. de Pharm. de Paris.

CHEVALIER (Dr J.), 11, rue Mademoiselle, Versailles CHOAY (E.), Pharm., méd. d'or des hôp.

de Paris, 48, rue Théophile-Gau-tier, Paris-XVI°. COUROUX (P.), Pharm. des hôp. de Paris. COUTERE, Membre de l'Ac. de Médecine, Prof. à la Faculté de Pharm. de Paris.

DAMIENS (A.), Agrégé à la Fac. de Pharm. de Paris. DAVID-RABOT, Dr U. (Phie) Paris, fabric.

de produits pharmaceutiques, à Courbevoie (Seine).

DELABY (R.), Agrégé à la Faculté de Pharmacie de Paris

DESESOUELLE (Dr E.), Membre de la Soc. de Thérapeutique, anc. int. en pharm.,

21, rue du Bac, Paris-VII^e.

DESGREZ (Dr A.), Prof. à la Fac. de Méd.,
78, bd St-Germain, Paris-V^e DOMERGUE (A.). Prof. à la Faculté de

Méd. et de Pharm, de Marseille DOURIS (R.), Prof. à la Fac. de Pharm. de Nancy

GE: vancy.

GEAM: (P), ex-secr. adj. de la Soc. de Méd., 47, r. Pierre-Charron, Paris-VIII-.

DEMESMIL (E.), Pharm., Dr. U., (Phi*) Paris, 10, rue du Plâtre, Paris-IV-.

Sature, Pharm., Dr. U. (Phi*) Paris, 38, rue du Bac, Paris-VII-.

FARCON, PO, à la Fac. de Pharm. de

Montpellier. FAURE (J.), Pharm., Dr U. (Phie), Président

du Syndicat des Produits pharmaceutiques, 4, rue Brunel, Paris-XVII. FAYOLLE, Direct. du Serv. de la Répression des Fraudes, à la Faculté de

Pharm. de Paris.

FERRÉ (Dr Henry), Pharmacien, 5, rue du

Boccador, Paris VIII FOURNEAU (E.), Membre de l'Ac. de Médecine. Chef du laborat, de chimie théra-

peutique à l'Inst. Pasteur, Paris FOVEAU DE COURMELLES (Dr), Prof² libre d'électricité médicale à la Fac. de Méd. de Paris

FREYSSINGE, Pharm., 6, rue Abel, Paris-XIIIº.

GARNAL (P.), Président du Syndicat des Pharmaciens du Lot, à Cahors

CHARLINGUERS AU Lot, à Cahors.

GAUTHER [H.], Prof. et Boyen honoraire à
la Fac. de Pharm. de Paris
GAUTHY (R.), Fabricant de produits pharmaceutiques, 5, rue Víctor-Considérant, Paris-XIV.

GORIS (A.), Prof. à la Fac. de Pharm.

Pharm. en chef des hôp., 47, quai de la Tournelle, Paris-V*. GRÉLOT (P.), Prof. à la Fac. de Pharm.

de Nancy. GUÉRIN (P.), Agrégé à la Fac. de Pharm., Prof. à l'Inst. agron., 21, rue Halle,

Paris-XIV GUÉRITHAULT (B.), Prof. supp. à l'Ecole de Méd. et de Pharm. de Nantes. GUIART (Dr Jules), Prof. à la Fac. de

GUIART (DF JUIES), Prof. a fa Fac. de Méd. et de Pharm. de Lyon. GUIGUES, Prof. à la Fac. française de Méd. et de Pharm. de Beyrouth (Syrie). GUILLAUME (A.), Prof. à l'Ecole de Méde-cine et de Pharm. de Rouen. HONNORAT (Marc), Chef de division à la

Préfecture de police, Chargé de cours

à la Fac. de Pharm. de Paris. IMBERT (H.), Prof. à la Fac. de Pharm.

de Montpellier. JACCARD, Prof. à l'École polytechnique

fédérale de Zurich. JADIN (F.), Doyen de la Fac. de Pharm. de Strasbourg.

JALADE, ancien Pharmacien principal de l'Armée, 4, r. Eugène-Millon, Paris-XV*.

JAVILLIER (M.), Mattre de conférences à la
Fac. des Sciences, Directeur de laboratoire à l'Institut de Recherches agronomiques, 19, rue Ernest-Renan.

Paris-XV JUILLET (A.), Prof. à la Fac. de Pharm. de Montpellier.

LABORDE, Prof. à la Fac. de Pharm. de Strasbourg. LASSEUR (Ph.), Prof. à la Fac. de Pharm. de Nancy.

LAUNOY (L.), Agrégé à la Fac. de Pharm. de Paris.

LAURENT, Prof. à l'École de Méd. et de Pharm. de Rennes. LAVAOOUX, Dr U. (Phi*) Paris, Pharm., 32, rue de l'Ouest, Paris-XIV*.

LAVIALLE (P.), Prof. à la Fac. de Pharm. de Strasbourg. LEBEAU (P.), Prof. à la Fac. de Pharm. de Paris.

LECLERC (Dr H.), 19, avenue de Ségur, Paris-VII

LEGOQ, Dr U. (Phi*) Paris, 40, rue des Poissonniers, à Neuilly-sur-Seine. LENORMANO, Prof. à l'Ecole de Méd. et de Pharm. de Rennes. LÉVÉQUE(A.), Pharm.des Asiles de la Seine,

préparateur à la Fac. de Pharm. de Paris. preparateur a la Fac. de Pharm. de Paris. Litor (A.), Pharm. supr. fb U. (Phie), 47, quai de la Tournelle, Paris-V. LUTZ (L.), Agrégé à la Fac. de Pharm. de Paris, Prof. à l'Institut d'Agronomie

coloniale. MALMANCHE (L.-A.), Dr ès sc., Pharm. à Rueil (Seine-et-Oise).

MASCRÉ (M.), Agrégé à la Fac. de Pharm. de Paris, Pharm. des hòpitaux. MERKLEN (Dr P.), Prof. à la Fac. de Médecine de Strasbourg.

MICHEL (Dr Ch.), Pharm., méd. d'or des hôp., 7, rue La Feuillade, Paris-ler. MOREL (A.), Prof. à la Fac. de Méd. et de Pharm, de Lyon.

mounié. Pharm.-chef des prisons de Fresnes, 9, rue Notre-D.-de-Lorette, Paris-IX PAGEL, Dr U. (Phie), 10, rue Raugraff,

Nancy PASTUREAU, Prof. à la Fac. de Pharm. de Nancy.

PELLERIN, ancien Pharm. principal de l'Armée, Paris.

TArmee, Paris.
PELTRISOT, Dr ès sc., anc. Chef de travaux à la Faculté de Pharm. de Paris,
Avenes-sur-Helpe (Nord).
PICON (M.), Agrégé à la Fac. de Pharm.
de Paris, Pharm. des hôpitaux.

PHERAERTS (J.). Prof., Chef de la sec-tion chimique du Musée du Congo belge, Tervueren (Belgique),

penge, rervueren (begique). PORCHER (Ch.), Prof. à l'École nationale vétérinaire de Lyon. REGNIER (J.), Pharm. des hôp., prépara-teur à la Fac. de Pharm. de Paris.

RIBAUT, Prof. à la Fac. de Méd. et de Pharm. de Toulouse.

ROCHAIX, Agrégé à la Fac. de Méd., sousdirect, de l'Inst. bactériologique, Lyon, ROEDERER (G.), Dr ès sc., 21, avenue du Maréchal-Foch, Metz.

вотне́а (F.), ancien Pharm. principal de l'Armée, Paris.

ROESSEAU (R.), Dr U. (Phie), 49, rue du Château-d'Eau, Paris-Xe.

DE SAINT-RAT (L.), Préparateur de Chimie à l'Inst. Pasteur, Paris. SARTORY (A.), Prof. à la Fac. de Pharm.

de Strasbourg. SCHANELHOUT, Pharm., Secrétaire géné-ral de la Société royale de Pharmacie,

12, rue Malibran, Ixelles-Bruxelles. SEYOT (P.), Prof. à la Fac. de Pharm. de Nancy.

SOMMELET (M.), Agrégé à la Fac. de Pharmacie, Pharm, des hôp, de Paris. Sources (R.), Pharm. des Asiles de la Seine, Chef de trav. à la Fac. de Pharm.

de Paris. TARBOURIECH, Prof. à la Fac. de Pharm. de Montpellier.

TASSILLY (E.), Agrégé à la Fac. de Pharm., 11, rue Lagarde, Paris-V.
TIFFENEAU (M.), Prof. à la Fac de Méd Pharm. des hôp., Hôtel-Dieu, Paris-IV.
TORAUGE (L.-G.), Dr U. (Phie), homme de

lettres. 147, boul. du Montparnasse, Paris-Vie. VAOAM (Ph.), Pharm., anc. int. des hop.,

30, rue des Peupliers, Bois-Colombes (Seine) VALEUR (A.), Agrégé à la Fac. de Pharm. de Paris, Pharm, des Asiles de la Seine.

à Villejuif. VILLIERS (A.), Prof. honoraire à la Fac. de

Pharm. de Paris.

WEILL (G.), Dr U. (Phi*), Pharmacien, 9, avenue d'Orléans, Paris-XIVe. WEITZ (Dr R.), Pharm, des Dispensaires,

prépar. à la Faculté de Pharm. de Paris. WIELEN (Van der), Prof., 209, Willems-

sparkweg, Amsterdam.
wildeman (E. de), Dr ès sc., Conservateur au Jardin botanique de Bruxelles, 122, rue des Confédérés, Bruxelles. ZOTIER (V.), Dr U. (Phi*) Paris, Pharm. à Fontenay-sous-Bois (Seine).

REDACTEURS EN CHEF :

Prof. Em. PERROT - Prof. M. DELÉPINE,

Faculté de Pharmacie. 4, avenue de l'Observatoire, Paris.

SOMMAIRE

Pages.	Pages
Ем. Реакоу. 1927 7	Revue de sérologie :
Mémoires originaux: L. HUGOUNNO, Sur la pepsine en paillettes. E. Markin. Recherche des dérivés anthrazéniques dans le genre Cassis. 40. A. Sarrony R. Sarrony et J. Mexik. Interprétation des phénomènes	D. Bacu. Les méthodes modernes de préparation, de purification et d'étalounage des sérums thérapeu- tiques. 20 Variétés: Léon Launov. A propos du XII* con- grès international de physiologie. 3'
observés dans la reproduction de l'Aspergillus fumigatus Fresemius, soumis à l'influence du radium. 12 R. Durano. La pollution des rivières par les eaux résiduaires des cokeries	Bibliographie analytique: 1º Livres nouveaux

1927

Est-ce l'année de la réelle pénitence? Sera-ce celle de l'apparition de la monnaie or d'exportation, annonçant la stabilisation de la vie économique et sociale?

MONTAIGNE eût dit : Que sais-je? et Rabelais : Peut-être... mais ils ne sont plus là pour donner leur avis.

Il n'en reste pas moins que, pour nous, l'ère des difficultés n'est pas close. L'étiage des prix de vente dés objets manufacturés tend à se rapprocher de la future normale; souhaitons que ce rapprochement ne tarde pas trop, sans quoi les plateaux de la balance, dépense et salaire, ne sauraient s'équilibrer.

Les augures discutent avec une certitude apparente, comparable à celle de leurs erreurs passées; ils oublient que les événements sont capables de bousculer encore leurs prévisions et l'on peut dire que si gouverner c'est prévoir, la tâche est délicate et rude.

L'optimisme nous est cependant permis, lorsque l'on considère le ressort admirable de notre pays qui, à chaque nouvelle épreuve, par un sursaut d'énergie, sauve sa situation, si désespérée soit-elle. Il lui suffit de voir la confiance renaître.

Que l'union des efforts se produise donc, que la politique des passions s'efface devant le danger commun et le miracle français s'accomplira une fois de plus.

A cette heure où j'adresse, au nom de la rédaction du B. S. P., à ses amis, scientifiques, commerçants, industriels, mes vœux les plus sincères pour l'année qui commence, je formule surtout le souhait que l'entente s'affirme

La stabilisation monétaire, signe précurseur de temps meilleurs, suivra et le labeur quotidien, délivré des appréhensions déprimantes et irritantes, semblera moins lourd à la plus grande satisfaction de tous.

٠.

Je me montrerais bien ingrat, si je n'exprimais pas ici la reconnaissance la plus affectueuse à nos amis. L'appellque j'ai dù l'eur adresser, lors de notre si cordial diner annuel, a été, 'une fois de plus, entendu. Malgrè les inquiétudes présentes, ils nous ont jous accordé, sans hésitation et sans murmure, leur collaboration financière, nous permettant ainsi de continuer notre œuvre et sanctionnant par leur acceptation d'une augmentation des tarifs, que le Comité de direction a jugée indispensable, la foi qu'ils entretiennent dans nos efforts communs.

Nous espérons avoir atteint le dernier palier de ces augmentations successives et j'adjure, pour ma part, nos confrères abonnés de se grouper autour de nous de plus en plus nombreux.

Nos collaborateurs techniques, qui furent leurs camarades ou leurs chefs, recevront ainsi la seule récompense à laquelle ils aspirent lorsqu'ils se multiplient, avec un désintèressement auquel je rends un particulier hommage, pour donner à notre B. S. P. sa valeur et sa renommée.

EM. PERROT

MÉMOIRES ORIGINAUX (0)

Sur la pepsine en paillettes.

Le commerce des produits chimiques livre, sous la forme de paillettes micacées, minces, brillantes, à peine colorées en jaune clair, un produit désigné sous le nom de pepsine et doué d'activité disatsaique sur les protides. Le titre en est garanti et cette pepsine répond d'ordinaire aux promesses de l'étiquette. Elle est soluble dans l'eau : la solution est trouble.

Quand on soumet cette pepsine d'abord à l'action de NaOH n/10, puis à la dialyse sur eau courante dans des sacs de collodion, le liquide s'élève dans la cellule interne, accusant une forte pression osmotique.

1. Reproduction interdite sans indication de source.

Le liquide intérieur, traité par un excès d'alcool fort, abandonne une matière blanche, amorphe, dépourvue de toute action diastasique sur les protides.

Cette matière est soluble dans l'eau. La liqueur, hydrolysée quelques instants par HCI dilué, à l'ébullition, dégage l'odeur de furfurol; après neutralisation par la soude, elle réduit abondamment la liqueur de FRRING.

Cette même solution donne, à chaud, avec la phénylhydrazine, un précipité jaune cristallin qui remplit tout le tube et où il est facile de reconnaître au microscope la phénylgalactosazone et la phénylarabinosazone; cette dernière a été isolée et caractérisée par son point de fusion.

La liqueur de dialyse ne donne qu'une coloration très faible avec le réactif de Millox; elle ne contient que des traces de tyrosine; pas de tryptophane à la réaction d'Horanss et Cole; avec la ninhydrine, tenite violette à peine sensible : pas de phosphore; présence de la chaux en proportion notable.

Réactions des pentoses positives.

Le produit retiré par précipitation avec l'alcool de la solution alcaline de pepsine dialysée sur sac de collodion a donné à l'analyse :

Azote											2,4 %/0
Sucre (calculé en	gluc	:050	, .								77,4 %.

Ce qui correspond approximativement à :

Matières protéiques				14,5 %
Hydrates de carbone (calculés en glucose)				77,4 */0

Comme il s'agit, en réalité, non de glucose, mais d'un mélange d'arabinose et de galactose, on peut représenter comme suit la composition du produit resté, après dialyse, dans le sac de collodion :

Protéides										15	°/0
Hydrates de carbone										85	0/0

En résumé, la pepsine en paillettes n'est qu'un mélange de pepsine et de gomme, et les paillettes sont obtenues en évaporant à l'étuve sur plaques de verre ou assiettes plates un extrait de la muqueuse gastrique mélangé à une solution de gomme.

Du reste, la pepsine en paillettes, directement hydrolysée par HCl dilué à chaud, donne toutes les réactions précédentes.

Même résultat pour le produit livré sous le nom de trypsine en paillettes.

Les échantillons qui font l'obiet de cette note venaient d'Allemagne.

L. HUGOUNENQ,

Professeur à la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Lyon.

Recherche des dérivés anthracéniques dans le genre « Cassia ».

Le genre Cassia fournit à la Matière médicale diverses espèces utilisées comme purgatifs en raison de leur richesse en dérivés anthracéniques. On sait, d'ailleurs, que de nombreuses plantes appartenant à des familles botaniques différentes doivent leurs qualités eccoproptiques à des fuucsides anthraujinoniques.

Dans une série de notes précédentes (¹), nous avons essayé d'apprécier la teneur de ces principes purgatifs dans les principales drogrees qui les renferment. En outre, nous avons, dans certains cas, recherché si des espèces voisines de celles qui sont médicinales ne présenterient pas également dans leur composition une certaine proportion d'oxyméthylanthraquinones joignant à leur parenté botanique une analogie de composition chimique. C'est ainsi que dans les geures Rhamms et Polygonam (¹) nous avons pu déterminer la présence de ces glucosides dans la plupart des espèces non utilisées en théraneutime.

Les Cassia nous ont paru un champ fertile pour une observation analogue, car, en dehors de ceux qui sont médicinaux, d'autres aussi sont utilisés comme laxatifs par les indigènes des régions où ils croissent. Il était vraisemblable que nous devions déceler chez eux des proportions plus ou moins élevées de composés anthracéniques.

Nous ne pouvions erpendant pas songer à étudier à ce point de vue les 380 espéces de Cassia disséminées dans le monde. Nous nous sommes donc limité à certains types, exactement 17, de provenances diverses, mais en majorité à des sujets acclimatés dans le Jardin des Plantes de Toulouse ou provenant du Jardin d'Essai d'Alger, grâce à l'amabilité de M. Castr, que nous tenons à remercier du cordial accueil qu'il nous a témoigné l'année dernière.

Notre étude a porté, suivant le cas, sur des organes différents en raison des échantillons qui nous étaient fournis, racine, tige, feuille ou fruit. Mais cet inconvénient est en quelque sorte secondaire, car, par des expériences précédentes, nous avons pu constater que les dérivés anthracéniques imprégnent, en quelque sorte, tous les organes d'une plante, sans se limiter à l'un d'eux.

Nos dosages ont porté sur la quantité totale de composés anthracéniques existant dans l'échantillon examiné (oxyméthylanthraquinones libres et combinés).

^{1.} Bull. Sc. Phaim., no 7, juil'et 1921; no 4, avril 1922; no 12, décembre 1922; no 3, mars 1924; no 1, janvier 1925.

Bull. Sc. Pharm., 33, no 3, more 1926.

Le tableau ci-dessous montre les résultats que nous avons obtenus :

ESPÉ	CES ÉTUDIÉES	ORGANE EXAMINÉ	en	$_{\rm exy}^{\rm t/o}$	
	_	_		_	
Cassia	alata.	Fruit.		2 gr. 20	
_	auriculata.	Écorce de la tige	ð.	1 gr. 90	
_	_	Feuilles.		0 gr. 70	
_	acutifolia.	Feudles.		1 gr. 55	
-	name.	Tige.		1 gr. 25	
_	_	Gousses.		1 gr. 45	
_	angustifolia.	Feuilles.		1 gr. 35	
	_	Gousses.		i gr. 30	
_	obovata.	Feuilles.		1 gr. 10	
_	_	Gousses.		1 gr. 20	
	Fistula.	 Fruit total. 		0 gr. 95	
	-	Pulpe du fruit.		1 gr. 95	
_	_	Ecoree de la tige		1 gr. 20	
_	javanica.	Fruit.		0 gr. 90	
_	Sophora.	Fruit.		0 gr. 75	
_	Tora.	Racine.		0 gr. 60	
_	_	Fruit.		0 gr. 70	
-	morylandica.	Feuilles.		0 gr. 65	
_	occidentalis.	Feuilles.		Traces.	
_	_	Fruits.		0 gr. 25	
_	_	Racine.		0 gr. 30	
	glauca.	Fruit.		0 gr. 15	
_	læviyata.	Fruit.		0 gr. 10	
_	mimosoides.	Fruit.		0 gr. 10	
_	polyantha.	Pruit.		0 gr. 05	
_	tomentosa.	Feuilles.		Néant.	
_	_	Tige.		Néant.	
-	corymbosa.	Feuilles.		Néant.	
_	_	Tige.		Néant.	

Ainsi donc en mettant de côté les 3 ou 4 Cassia utilisés en thérapeutique comme purgatifs sur les 17 espèces étudiées, 2 seulement n'ont pas présenté de dérivés anthracéniques. Par contre, tous les autres ont actusé un pourcentage assez élevé en glucosides et en particulier le Cassia auta et le Cassia auricalata se montrent même plus riches que les Cassia médicinaux. Il est certain qu'ils pourraient les suppléer sans incouvénient au point de vue thérapeutique.

D'ailleurs, si certains de nos échantillens, provenant surtout d'espèces acclimatées à Toulouse, se. sont montrès relativement pauvres ou dépourvus de glucosides, il est très possible que dans leur pays d'origine, ils atteignent une richesse heaucoup plus grande et que même les composés anthracéniques apparaissent chez ceux où nous n'n avons pas trouvé. Nous avons constaté, ce qui confirme cette manière de voir, que les rhubarbes de Chine, par exemple, transportées dons nos pays, perdaient environ la motité de leur richesse en principes purgaifs.

C'est dire que, des 380 espèces qui composent le genre Cassia, la très grande majorité doit vraisemblablement être plus ou moins riche en dérivés anthracéniques, nouvelle preuve de la superposition de la composition chimique et des caractères hotsniques.

Dr E. MAURIN,

Agrègé, chargé du cours de Matière médicale
à la Faculté de Toulouse.

Interprétation des phénomènes observés dans la reproduction de l'« Aspergillus fumigatus » Fresenius, soumis à l'influence du radium.

Au cours de nos multiples recherches ayant pour but de déterminer l'action du radium sur l'Aspergillus funigatus Fresenius, nous avons obtenu des résultats pouvant expliquer l'effet du radium sur cet organisme, en particulier, en ce qui concerne l'apparition des appareils reproduteurs sexués.

Dans l'étude que nous avons entreprise en cultivant l'Aspergillus fumigatus sur milieux dissociés et non dissociés (milieux pauvres en matières nutritives) (1) nous avons pu émettre les conclusions suivantes ;

4º Milieux pauvres en matières nutritives dissociés, irradiés. — Après une irradiation de 7 millicuries, 2, on ne trouve pas d'appareils reproducteurs normaux, mais on peut constater une exaltation et une accélération dans la formation des appareils conidiens anormaux. Réduction des appareils reproducteurs à la forme pénicillienne dans les milieux de premier passage sans repiquage. Les dimensions et la couleur des sores out varié.

2º Milieux pauvres en matières nutritives, non dissociés, irradiés.

— Les appareils reproducteurs normaux sont très rares et apparaissent tardivement. Une nouvelle forme reproductrice est visible. Les spores se sont transformées: elles ont grandi, pris une membrane à doubles parois et sont devenues échinulées; en outre, nous constatons la présence de sortes de pseudo-sporanges sans spores décelables juguità présent.

De ces constatations nous concluons que le radium exerce une influence nocive, en général, et sur les appareils reproducteurs, où l'activité vitale est laplus forte, en particulier; il se manifeste donc une énergie tedant à faire apparaître des modifications morphologiques et

 A. Sartoav, R. Sartoav et J. Mzver. Etude de l'action du radium sur l'Aspergillus fumigatus Fresenius en cultures sur milieux dissociés et non dissociés C. R. Ac. Sc., luis 1926. biologiques (') sur l'organisme étudié; elle s'observe en premier lieu sur les appareils reproducteurs. De semblables phénomènes énergétiques peuvent létre remarqués dans d'innombrables cas en cryptogamie. Chaque fois que nous soumettons une espèce à des conditions de vie différentes, la forme de la reproduction tend à évoluer la première. Une levure qui se multiplie ordinairement par bourgeonnement, cultivée pendant quelques jours sur des milieux très nutritifs, rajeunit et devient très rigoureuse; soumettons-la ensuite à l'inantion en la cultivant sur blocs de plâtre : la culture cherchant à assurer sa vie pourra former dans ses cellules des ascospores.

Cet exemple montre qu'il convient de fournir à l'organisme cryptogamique une vitalité accrue afin de lui donner les réserves énergétiques nécessaires pour supporter l'influence d'un agent étranger et accomplir les transformations vitales indispensables à la conservation de son espèce.

Nous avons donc pensé favoriser le phénomène modificateur produit par le radium en donnant à notre Aspergillus l'énergie nécessaire pour passer de la forme asexuée à l'état sexué; nous avons suivi l'exemple délà classique des levures.

2º Milleu riche en matières nutritives dissocié par le thorium, irradià. — Nous avons cultivé notre Aspergillus sur des milieux très nutritifs : un milieu nous a d'abord semblé très favorable : il est constitué par du jus de carotte gélatiné, dissocié par le thorium à 1/10.000. Le jus de carotte a été employ é pour sa valeur nutritive; la gélatine donne au milieu une consistance semi-liquide favorisant sinsi la dissociation électrolytique obtenue par l'action du radium sur le sulfate de thorium; en outre, comme protéine, elle possède sur la gélose l'avantage suivant : au point isoélectrique, en présence d'un sel, elle ne fixe sensiblement ni l'anion, ni le cathion de ce sel; le point isoélectrique est à pli'= 4.7, pH optimum de croissance en ce qui concerne l'Aspergillus fumigatus Fresenius (*). Le (thorium nous a semblé intéressant a expérimenter vu son action favorisante sur les champignons inférieurs (*) à la dose indiquée en même temps que pour son pouvoir de dissociation sur notre milieu; de nos gespériences nous pouvons com-

^{1.} A. Sartore, R. Sartore el J. Merra. Les variations des apparella végétatifs et conditiens de l'Appengilus funiques Fresenius en cultures sur milient dissociées et con dissociée sous l'influence des j'adiations du radium. Ongrès de l'A. F. A. S., Dynn 1926. — A. Sartore, R. Sartore et J. Merra. Sur quelques modifications biologiques produites par l'action du radium sur l'Aspezgillus fumigatus Fresenius. Congrès de l'A. F. A. S., Lyon 1926.

A. Santony, R. Santony et J. Mayra. Etude de la concentration optima en ions H des milieux dans la culture de quelques champignons inférieurs. Congrès de l'A. F. A. S. Evon 1928.

P. Bailly. Contribution à l'étude de l'action de quelques terres rares sur l'Aspergillus l'unigatus Fresenius. Thèse Doctorat en Pharmacie. Université de Strasbourg. 1992. nº 14.

clure : les cultures irradiées, sur milieu renfermant du thorium, donnent une végétation plus abondante et plus rapide que les cultures pratiquées sur les autres milieux. L'organisme réensemencé sur d'autres milieux tels que pomme de terre, Racux, etc., a présenté un développement non retardé eu comparaison avec des témois non irradiés. A l'exame microscopique nous avons noté des appareils reproducteurs conidiens nomaux en nombre réduit; en outre, des chlamydospores nombreuses étaient visibles. Sur ce milieu la vitalité s'est donc accrue à tel point que l'effet modificateur du radium n'a pu que faiblement se manifester maltre les doses massives employées (10 MC par centimètre carré).

4º Milieu au jus de carotte gélatiné, dissocié par le chlorure de sodium, irradié. - Abandonnant alors notre dernier milien qui ne nous donnait pas entièrement satisfaction, nous avons changé d'électrolyte; le chlorure de sodium a retenu notre attention yu son pouvoir de dissociation sur le milieu et son inactivité sur le champignon. Sur ce substrat les cultures irradiées sont toujours restées stériles (sur le milieu irradié lui-même) ; réensemencées sur un autre substratum elles ont accusé un retard dans leur développement de cinq à six jours placées à +27°; de un à deux jours à +37°. L'examen microscopique nous montre que la reproduction asexuée a complètement disparu, les filaments se sont fortement épaissis et cloisonnés; la reproduction sexuée apparaît sous la forme de sclérotes renfermant des périthèces fertiles sur le milien irradié (°): sur ce milien les ascosnores sont toujours restées à l'état de vie ralentie; reniquées sur nouveau milieu (pomme de terre, etc.), elles ont immédiatement germé et la nouvelle culture a repris la reproduction asexuée. Sur ce nouveau milieu de jus de carotte gélatiné dissocié par le chlorure de sodium, nous avons pu conserver cette forme dans la reproduction jusqu'à la deuxième génération incluse. En continuant les réensemencements pour contrôler la rétrogradation des caractères acquis nous avons toujours constaté que la deuxième génération possédait l'énergie vitale la plus proponcée au point de vue richesse de culture, luxuriance dans la végétation, avance dans le développement, conservation des caractères de jeunesse et réapparition de la reproduction sexuée, soit spontanément, soit par une irradiation au moven de doses plus faibles. La virulence s'est également très fortement accrue : une inoculation intrapéritonéale à un cobaye, pratiquée avec une émulsion contenant 8.000.000 de spores, a tué celui-ci en onze jours avec des phénomènes d'infection généralisée, tandis qu'un cobaye témoin inoculé avec la même quantité de spores d'Aspergillus fumigatus Fresenius de notre souche initiale provenant de reproduction par conidies n'est pas mort.

A. Sartory, R. Sartory et J. Meyer. La formation des périthèces chez l'Aspergillus famigatus Fresenius sur milieu irradié. C. R. Ac. Sc., 1926, 183, p. 1360.

Conclusions.

- L Sur milieu jus de carotte dissocié par NaCl, l'influence modificatrice du radium portera tout d'abord sur les appareils reproducteurs, de sorte que les appareils conidiens déjà formés restent stationnaires, toute nouvelle germination est supprimée sur le milieu même. Mais l'organisme ayant à sa disposition les réserves nécessaires à son développement et à sa défense possède une énergie vitale l'amenant à la reproduction sexuée. Il crée ainsi une nouvelle race plus apte à lutter que les générations vieillies. Ce que le bloc de plâtre est pour la levure, le radium semble l'être pour l'Aspergillus fumigatus. Dans les deux cas, c'est incontestablement un état de souffrance qui occasionne le phénomène de la reproduction sexuée, mais il y a lieu de considèrer :
- a) L'organisme ne possède pas assez de forces pour assurer la reproduction sexuée, soit que la culture soit trop âgée et par conséquent déjà affaiblie, soit qu'elle ait été atténuée par manque de nourriture;
- b) L'organisme se trouvant dans des conditions particulièrement favorables possède assez d'énergie vitale pour lutter contre l'action du radium et il continuera sa reproduction assexuée proportionnellement réduite, il se défendra par formation de chlamydospores.
- II. L'apparition des phénomènes de sexualité exposés plus haut est en rapport direct avec la jeunesse et la vigueur de la culture et dépend de la composition et de la consistance du milieu.
- III. Le radium, par son influence destructrice et seulement pour cette raison, oblige l'Aspergillus funigatus Fresenius à reprendre sa reproduction sexuée pour créer une nouvelle race résistante et capable de sauvegcrder l'espèce.

A. SARTORY, R. SARTORY et J. MEYER.

La pollution des rivières par les eaux résiduaires des cokeries.

Dans un article précédent ('), j'ai exposé comment à la suite d'empoisonnements répétés de la Marne j'avais été appelé à étudier les produits nocifs provenant de la distillation de la houille et existant dans les eaux résiduaires des cokeries de Saint-Dizier.

Mes diverses analyses n'avaient porté que sur les toxiques en dissolution dans l'eau et c'est dans cette eau filtrée que j'avais dosé et identifié les deux produits que j'avais principalement retenus, à savoir : l'hydrogène sulfuré et l'acide e vanhydrique.

V. Bull. Sc. Pharm., 30, p. 216, avril 1923.

Je ne reviendrai pas sur les méthodes d'analyses employées, ni sur les résultats trouvés, lesquels d'ailleurs sont consignés dans l'article du Balletin énoncé ci-dessus. Il me suffira de dire que, depuis six années que j'exerce la surveillance de l'épuration des eaux résiduaires des fours à coke de Saint-Dizier, et d'après une série de 114 analyses, mes conclusions sont les mémes qu'en 1923; c'ést-à-dire:

1º Que les eaux résiduaires sortant du condenseur final avant leur éparation contiennent suivant la provenance du charbon ('):

2º Après passage dans le 1er bassin d'épuration :

3º Après passage dans le 2º bassin d'épuration, au déversement dans la Marne :

4º Eau de la Marne à 15 m. en aval du déversement :

Les eaux résiduaires déversées dans la Marne par les fours à coke contiennent donc encore de très petites quantités de toxiques que les épurateurs, pourtant très perfectionnés, laissent échapper. De 4 à 7 milligr. par litre pour H'S et de 1 à 4 milligr. pour HCN. Si on tient compte de la quantité d'eau résiduaire déversée dans la rivière (150 m' à l'heure) et du débit de cette rivière à cet endroit (40.000 m' à l'heure), rien d'étonnant qu'on ne retrouve plus d'H'S et d'HCN à 15 m. en aval du déversement.

Les eaux résiduaires ainsi épurées ne peuvent donc nuire à l'existence des poissons.

Des expériences plus pratiques sont venues confirmer ces conclusions. Des chevennes et des tanches furent mis vivants dans des nasses et immergés dans la Marne au déversement même des eaux résiduaires épurées. Ces poissons étaient donc placés dans des conditions très favorables pour être intoxiqués. Au bout de quatorze heures, les nasses furent retirées de l'eau, les poissons étaient parfaitement vivants. Remis à l'eau immédiatement, au bout de vingt-quatre heures les poissons étaient toujours ausas vigoureux et ne paraissaient nullement intoxiqués.

Je donne ici les chiffres extrêmes trouvés dans la série des différentes analyses effectuées.

Ces poissons furent même consommés par un des gardes des eaux et forêts présent au moment de l'expérience.

La question était donc tranchée, les analyses des eaux et les expériences faites sur les poissons vivants démontraient l'innocuité de ces eaux.

Néanmoins, quand le niveau de la Marne baissait, soit par suite de sécheresse ou autre raison, on pouvait voir du grand pont de Saint-Dizier, les 6 et 9 juin 1925, le 13 juillet de la même année, le 20 septembre 1926, partir à la dérive des quantités parfois considérables de poissons morts ou à demi morts. Des analyses faites sur les prélèvements d'eaux opérés ces jours de débâcle n'indiquaient aucun changement dans la teneur en toxiques de ces eaux partires de la considérable sur la teneur en toxiques de ces eaux de la considérable sur la teneur en toxiques de ces eaux de la marcha de la teneur en toxiques de ces eaux de la marcha de la teneur en toxiques de ces eaux de la teneur en tene

Je pus capturer quelques-uns de ces poissons morts ou à demi morts. Les poissons morts présentaient tous un sang noir et coagulé pouvant faire penser à une intoxication par l'acide sull'hydrique. Les poissons vivants présentant des signes évidents d'asphyxie, biopsiés de suite, présentaient écalement un sang noir avec des caillots noirs dans les branchies.

La plupart des poissons intoxiqués étaient représentés par les espèces suivantes : chevennes, gardons, brèmes, barbeaux, goujons, loches et quelques rares truites. On n'a jamais rencontré ni perches, ni brochets; il faut croire que ces espèces, pourtant très nombreuses dans la Marne, sont beaucoup plus résistantes.

Puisqu'il ne semblait pas qu'on puisse incriminer les eaux résiduaires des fours à coke d'intoxiquer les poissons, il fallait néammoins essayer de trouver la cause de ces empoisonnements. C'est alors que mon attention fut attirée sur les boues dérivant des usines.

LES BOUES. LEUR COMPOSITION

Dans les Bulletins des Sciences pharmacologiques d'octobre et de novembre 1924 (pages 520 et 589), M. le professeur Gattor, de la Faculté de Nancy, fit paraître une étude analogue à celle-ci, concernant les eaux résiduaires et les boues des hauts fourneaux de Pont-à-Mousson.

Quoique la composition de ces dernières soit absolument différente de celle des eaux et boues des cokeries, la lecture de ce travail attira mon attention sur l'origine et la composition des boues.

EAUX RÉSIDUAIRES ET BOUES DES HAUTS FOURNEAUX

Il m'était facile de comparer les eaux résiduaires et les boues provenant des hauts fourneaux à celles des cokeries. Ces dernières et les hauts fourneaux de Saint-Dizier, appartenant à la Société de Micheville, forment deux usines absolument indépendantes l'une de l'autre, quoique installées l'une à côté de l'autre.

BULL. Sc. PHARM. (Janvier 1927).

Ces usines ont leurs eaux et dépôts de boues indépendants et des déversements également distincts.

Les eaux telles qu'elles sortent des hauts fourneaux contiennent de la chine sous deux formes:

1º Sous forme de masses granuleuses, spongieuses qui flottent à la surface de l'eau:

2º Sous forme d'aiguilles ou grains très ténus qui restent en suspension dans l'eau et donnent à celle-ci l'aspect laiteux. Cette eau passe dans différents bassins de décantation qui retiennent la claine, les parties spongieuses finissent par se mouiller et tomber au fond. La décantation néammoins n'est pas totale; l'eau conserve toigiours un aspect laiteux et contient toujours quelques grains ou aignilles très ténus de claine qui passent au travers des meilleurs filtres; elle est ainsi rejetée à la rivière.

Les travaux de M. le professeur Gaêlor démontrent abondamment que ces particules de claine ne peuvent en aucune façon nuire aux poissons.

Le dépôt est formé par de la silice, de l'alumine, des oxydes de fer, de la chaux, des sulfates et des carbonates. Au microscope ces dépôts montrent des granulations brunatres formées par des impuretés diverses; d'autres granulations sont à bords pointus et aiguilles, sans aucune forme cristalline bien déterminée. Je n'y ai rencontré aucune trace de produits nocifs; pas d'acide sulthydrique, ni composés cyanhydriques.

J'ai examiné l'eau telle qu'elle est puisée dans la Marne avant son entrée dans l'usine et lui ai trouvé les caractères suivants :

 Matière réductibles par Mo'K en milieu acide.
 1 milligr, en oxygène par litre.

 29
 22

 Callorure.
 17 milligr.

 Vitrates
 7 milligr.

 Nitrites.
 0

L'eau résiduaire épurée et décantée telle qu'elle sort de l'usine présente la composition suivante :

 Matieres réductibles par MaO'K en milieu acide.
 3 milligr. en oxygène.

 begre hydrolimétrique
 23°

 Chlorures.
 17 milligr.

 Nitrates.
 Traces.

 Nitrites.
 0

 Ammonisque.
 Traces.

La composition de l'eau à l'entrée et à la sortie de l'usine est donc sensiblement la même, à part quelques matières réductrices en plus, et que l'eau rejetée est légèrement trouble et contient en suspension un neu de claine.

BOUES PROVENANT DES EAUX RÉSIDUAIRES DES COKERIES.

Les eaux résiduaires provenant des cokeries charrient de nombreuses particules solides, noires en suspension, que l'épuration et la décantation enlèvent en grande partie. Néanmoins une petite quantité trouve moyen de traverser les différents filtres et bassins. Ces particules noires peuvent s'enlasser en certains endroits et former des dépôts de boue plus ou moins considérables surtout au niveau des barrages. Ces boues sont de deux sortes, les unes plus légères que l'eau et par conséquent flottantes. les autres plus lourdes et lombant au fond de la rivière et pouvant provoquer des envasements.

Les houes flottantes sont formées en grande partie par de la poussière de charbon englobée par des matières goudronneuses à reflets irisés au soleil. Elles présentent au microscope des granulations noires amorphes avec cà el là quelques formes cristallines de naphtalène.

Les boues de fond ne présentent pas de formes cristallines; elles sont formées de grains noirs avec arêtes saillantes et dures. Elles contiennent de la silice, de la chaux, du charbon, des carbonates, des sulfates et des sulfures.

Les boues flottantes peuvent être entraînées très loin et s'accumuler au niveau des barrages. Elles perdent la matière goudronneuse qui les encrasse, se mouillent, tombent au fond de l'eau et forment des amas de boues noires très loin de l'endroit où elles ont été déversées.

J'ai pu recueillir de ces boues et les examiner chimiquement par les mêmes procédés que j'avais examiné les eaux résiduaires non épurées des fours à coke.

Ces boues traitées par les acides donnent un dégagement gazeux considérable, formé par CO*, facilement reconnaissable, et par H'S non moins facilement décelable par son odeur, par les sels de plomb et tous les métaux qu'il précipite.

200 gr. de boues soumises à la distillation en présence de potasse donnent un liquide trouble, laiteux, présentant des paillettes jaunes claires et des gouttelettes buileuses. Ces paillettes ont l'odeur de naphtalène. Ce distillat ne donne pas de coloration au perchiorure de fer, ni au nutrate mercurique; pas de tribromophénol à l'eau hromée, ne contient par conséquent pas de phénol.

Le produit de la distillation des boues en présence d'acide tartrique ne permet de mettre en évidence aucune trace d'acide cyanhydrique. Les réactions au papier de Schoenhein, à l'isopurpurate, au sulfocynmate ferrique sont absolument négatives.

Je n'ai donc rencontré qu'une forte proportion d'H'S: 0 gr. 12 à

0 gr. 15 par litre de boue, cette dernière pesant 1.330 gr. aux 1.000 cm². Il résulte de ces diverses observations et analyses, que le poisson était très probablement intoxiqué par l'acide sulfhydrique. Il a été remarqué que chaque empoisonnement de la Marne était précédé d'une baisse considérable des eaux, soit par suite de sécheresse ou autre cause. Les intoxications étaient d'autant plus fortes que le niveau de la Marne était lust bas.

Sachant que l'hydrogène sulfuré est facilement libéré de ces combinaisons, il est possible que sous l'action de la lumière, de la chaleur, une proportion sulfisante d'HS fut dégagée dans un milieu raréllé et que les poissons aient été intoxiqués. D'ailleurs quand les eaux sont suffisamment abondantes, il n'a jumais été constaté d'empoisonnement.

Le remède à cet état de chose serait donc dans une meilleure décantation et filtration des eaux résiduaires. Ensuite, puisqu'il existe des barrages, il faudrait qu'une entente intervint entre l'Administration des Eaux et Forêts et les industriels pour maintenir en temps de séchéresse un niveau à peu près constant de la Marne.

R. DURAND,

Docteur en pharmacie,
Directeur du laboratoire municipal de Saint-Dizier.

REVUE DE SÉROLOGIE

Les méthodes modernes de préparation, de purification et d'étalonnage des sérums thérapeutiques.

Le sérum antidiphiérique du Codex 1918 devait titrer 200 unités antitoxiques. Ce titre n'était d'ailleurs atteint que grâce à une technique minutieusement réglée, et, pendant de longues années, on a considére qu'il représentait un maximum difficile à dépasser dans la pratique industrielle courante. Or, depuis quelques mois, l'Institut Pasteur fournit au public des sérums antidiphiériques titrant 1.000 et même 5.000 unités antitoxiques au centimètre cube. Il les appelle d'ailleurs, dans certains cas et plus ou moins improprement, antitoxine. D'autre part, on utilise couramment, en milieu épidémique, pour la vaccination préventive, un autre produit diphiérique: l'anaioxine de Ramox, qui confère une immunité rapide, soilde, durable et sans accident.

Des faits du même ordre seraient à signaler en ce qui concerne le

tétanos. Il s'est donc produit, dans le domaine des sérums thérapeutiques, une véritable rénovation, œuvre d'ailleurs presque exclusive des savants français.

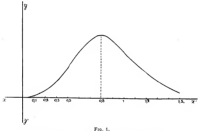
Si l'on voulait exposer ces faits suivant l'ordre classique, il faudrait parler d'abord des nouvelles méthodes de préparation, puis de purification des sèrums, pour aboutir au procédé de dosage de ces méticaments par floculation. En réalité, les faits ont été découverts suivant un ordre chronologique presque inverse et qu'il sera très instructif de suivre. C'est après avoir mis au point sa technique de dosage par floculation que Ramos a été conduit à la découverte des anatoxines, et, à son tour, l'étude de ces toxines dépositifées de leur toxiété a conduit à de nouveaux procédés de préparation plus rapides, plus efficaces et, surtout, mois fertiles en accidents.

LE TITRAGE DES SÉRUMS THÉRAPEUTIQUES PAR FLOCULATION

Ge n'est pas le lieu de rappeler ici la technique du dosage de l'activité des sérums thérapeutiques. Ce procèdé de dosage est un essai de toxicité ou l'on cherche à obtenir, par tâtonnements, des mélanges toxime + antitoxime inoffensiés pour l'animal, ou mieux, à la limite de la toxicité. Cette méthode, mise au point par Eantura, est devenue d'ailleurs, à la suite de perfectionnements successifs, très précise, puisqu'elle comporte une erreur maxima de 2°/,. Mais elle nécessité des essais en série sur l'animal et aboutit à une consommation considérable de cobayes. Après la guerre, la cherté de toutes choses, et en particulier des animaux de laboratoire, a conduit l'Institut Pasteur à rechercher une méthode moins onéreuse. Il était indiqué de substituer à l'essai physiologique une méthode chimique ou physiologique plus de laboration de

NICOLLE, CESARI et DEBAINS avaient déjà observé que des mélanges toxine + antitoxine préparés dans des conditions convenables, donnent un précipité. Leur technique, d'ailleurs assez compliquée, est essentiellement la suivante. On prépare une solution de toxine purifiée (par précipitation avec SO'Na"); on l'additionne d'un égal volume de gélatine à 10 %. On répartit le mélange, encore liquide, à la dose de 1 cm3 dans une série de tubes à essai. Après solidification à la glacière, on verse sur les calots 1 cm3 du sérum correspondant de plus en plus dilué, au 1/10, au 1/20, au 1/30, au 1/100, etc. Au bout de deux heures, il se forme, à partir d'une concentration convenable de sérum, un disque blanc bleuâtre à la zone de contact. On observe, par exemple, que le sérum antidiohtérique titrant 300 U. A. donne un disque net jusqu'à la dilution 1/50, lorsqu'on le superpose à une toxine tuant le cobaye à la dose de 1/800 de centimètre cube. On peut ainsi, pour une toxine déterminée, établir une table de concordance qui permettra ensuite de déterminer le titre d'un sérum inconnu.

RAMON, en 1923, reprit l'étude de cette réaction de floculation et, grâce à une technique plus simple, aboutit à une découverte capitale, à savoir que la floculation d'une toxine par l'antisérum correspondant se produit avec le maximum de vitesse quand les deux constituants sont physiologiquement neutralisés l'un par l'autre. Si l'on place 20 cm² d'une toxine d'activité connue dans une série de tubes à essai et qu'on ajoute des quantités décroissantes du sérum homologue : 1.5, 1, 0.9, 0.8, 0,7, 0.6, 0,5 cm², etc., on observe assez rapidement, dans certains tubes, une opalescence, puis un précipité net. Il s'agit d'une floculation



r19. 1.

fº En abscisses : volumes de sérum donnant la floculation.]
2º En ordonnées : inverses des temps nécessaires à la floculation.

2º En ordonnees : inverses des temps necessaires à la lloculation

de deux colloïdes entre eux et cette floculation présente des caractères importants :

4º Elle est spécifique, n'apparaissant qu'avec le sérum homologue.
2º Elle se montre d'abord dans un seul tube de la série, puis se manifeste dans les deux tubes placés à droite et à gauche et progresse ainsi ensuite de chaque côté, quand on prolonge le temps d'incubation. En portant en abscisses les viounes de sérum, en ordonnées les inverses des temps nécessaires à la floculation, on a une courbe en chapeau, de la forme ci-coutre (fig. 4), où la floculation initiale s'est manifestée dans le tube renfermant 0,6 de sérum.

3º La floculation initiale correspond à la neutralisation physiologique exacte de la toxine par l'antitoxine. Le mélange injecté au cobaye se montre pratiquement inoffensif. Tous les tubes de gauche possèdent un excès de toxine, tous les tubes de droite un excès d'antitoxine. Si l'on sépare par centrifugation le précipité apparu, on peut, dans certaines conditions que nous préciserons plus loin, constater qu'il renferme la totalité des produits spécifiques. En particulier, on peut en régénèrer la majeure partie de l'autitoxine. Au point de vue théorique, ces faits nous ouvrent des horizons nouveaux sur la nature si controversée de la réaction toxine + antitoxine. Mais on voit aussi comment cette réaction peut servir au dosage d'un sérum antidiphtérique ou d'une toxine, à partir d'un ettalon convenablement choisi (").

L'opération comportera d'abord le dosage d'une toxine à partir du sérum standard, puis le dosage par retour du sérum en expérience à partir de la toxine.

1º DUSAGE DE LA TONINE. — On dispose l'expérience comme ci-dessus, en plaçant, dans chaque tube, 20 cm² d'une toxine filtrée et conservée depuis quelque temps à la glacière, sous le toluène. Ce produit, tout en ne présentant pas une stabilité indéfinie, conserve néammoins son activité un temps suffisant pour servir à plusieurs séries de dosages. On ajoute ensuite des quantités croissantes d'un sérum étalon titrant 230 U.A. au centimètre cube.

Supposons que la floculation initiale apparaisse dans le tube renfermant 0 cm' 8 de sérum. La floculation étant l'indice de la neutralisation, on dira que 20 cm' de toxine correspondent à 0.8×230 U. A., soit 200 U. A. Cela sera toujours vrai avec cette toxine. Quel que soit ensuite le volume d'un sérum qui donne avec elle cette floculation initiale, ce volume renfermera toujours 200 U. A. Une simple règle de trois donne la teneur au centimètre cube. Ainsi, un sérum donnant cette floculation à la dose de 1 cm' renfermera 200 U. A. au centimètre cube. Un autre sérum, agissant à la dose de 0 cm² 4, possèdera au contraire 200×0.4 , c'est-à-dire 500 U. A. au centimètre cube.

Ces données permettent de construire une table de concordance pour la toxine en expérience (table 1). Mais cette table, bien entendu, n'est utilisable que pour cette toxine. Quand celle-ci sera épuisée, ou que son titre aura baissé, il faudra établir la table correspondant au nouveau produit mis en service.

Quand on étudie par cette méthode l'évolution du pouvoir floculant d'une culture diphtérique, on constate que ce pouvoir augmente d'abord comme la toxicité et l'un peut servir à apprécier l'autre. Il y a proportionnalité. Mais quand la toxicité de la culture, après avoir atteint un maximum, se met à décroître, on constate que le pouvoir floculant garde

4. Depuis Emancia les laboratoires utilisent un étalon délivré autreois par le laboratoire de Francier et constitues par une solution giyerirée de serum desséché; at em' de cette préparation renferme 17 U.A. suivant la définition d'Emancia. La toutien diphtérique ne peut servir de standard à cause de ses variations continuelles d'activité. Ravox, dans ses recherches, a utilisé un étalon renfermant généralement 220 U.A. an centimètre cube.

24 D. BACH

la valeur la plus élevée atteinte. Par suite, le pouvoir floculant d'une toxine correspond à la toxicité maxima qu'a possédée cette toxine, et non à sa toxicité actuelle.

2º DOSAGE D'UN SÉRUM ANTIDIPRTÉRIQUE. — On répète l'expérience ci-dessus avec le sérum dont on veut déterminer le titre. Supposons que la floculation initiale s'observe ici pour la dose de 0 cm² 5. En nous reportant à la table, nous vovons que le titre correspondant est 400 U.A.

On a done substitué à une méthode physiologique longue et conteuse une opération très simple dont la mise en œuvre demande quelques heures au maximum. Ajoutons que sa précision s'est montrée au moins égale à celle de la méthode d'Esutun. En dehors de son emploi pour le contrôle de la fabrication industrielle des sérums thérapeutiques, cette méthode élégante allait permettre l'étude et la solution d'une série de problèmes que l'on n'avait même pu shorder avec les anciennes techniques.

TARREST I

DOSE DE SÉRUM ajoutéo à 20 cm³ de toxino						TITRE CORRESPONDANT à chaque dose quand elle provoque la floculation initiale
2 cm³		-				100 unités.
1 cm ³ 8						110 —
1 cm ³ 6		-				125 —
1 cm ² 4						145 —
1 cm ³ 2	. :					165 —
1 cm3 »						200 —
0 cm3 8						250 —
0 cm ³ 6						330 —
0 cm ³ 5			_			400 unités, etc.
0 cm² (

LES ANATOXINES

La vaccination des animaux à l'aide de toxines microbiennes non modifiées est une opération longue, délicate, fertile en accidents. Les réactions locales et générales sont intenses et les accidents mortels ne sont pas rares. L'immunité obienue est toujours précaire, d'un taux faible, et souvent les animaux qui semblaient complètement immunisés succombent à des accidents cachectiques.

Aussi la vaccination par les toxines non modifiées a-t-elle été abandonnée de bonne heure et partout on s'est attaché à commence l'immunisation avec des toxines modifiées. On a ainsi utilisé des toxines modifiées par des agents physiques : chaleur, rayons utira-violets; par des agents chimiques : oxygène, iode sous forme de solution iodo-iodurée, au oxygénée, ozone, hypochlorites, alealius, etc., ou encore atténuées par le vieillissement, la dessiccation, etc. On a éraelment proposé des mélanges toxine + antitoxine qui ont été surtout utilisés en Amérique. En France, à l'Institut Pasteur, on emploie depuis de longues années la liqueur iodo-iodurée.

Mais la vaccination commencée, on revenait à la toxine pure. On admettait en effet, plus ou moins implicitement, qu'une toxine modifiée ne peut conduire à une immunité d'un taux élevé et qu'il existe un rapport étroit entre le pouvoir toxique et le pouvoir immunisant. D'après ces données, la toxine modifiée pourrait seulement, suivant le mot d'Emutcu, créer un fondement d'immunité, mais il serait réservé à la toxine pure de faire apparaîter l'antitoxine. Cette conception devait amener à utiliser des toxines de plus en plus actives, d'où une véritable course aux unités mortelles.

Aussi ne s'étail-on pas préoccupé de dissocier l'action immunisante et l'action toxique. On était persuadé de leur identité. Les essais d'atténuation des toxines étaient destinés seulement à surmonter les premières susceptibilités de l'animal. Celles-ci vaincues, on s'empressait de revenir au seul produit considéré comme immunisant : la toxine totale. Il est même curieux de constater que, sous l'empire de ces idées, Lowensteix et ses élèves sont passés à côté de la découverte des anatoxines. Lòwensteix avait eu, en eflet, dés 1921, l'idée d'utiliser le mélange loxine + formol pour commencer l'immunisation des chevaux producteurs de sérum antitétanique. Mais comme lous les autres expérimentateurs, il était ensuite revenu à la toxine pure.

Comme beaucoup d'autres conceptions a priori, celle-ci s'est montrée inexacte le jour où on a pu la soumettre au contrôle de l'expérience. On peut, en effet, parfaitement supprimer le pouvoir toxique d'un poison microbien tout en lui conservant ses propriétés antigènes et immunisantes.

Ramos, au cours des travaux que nous avons relatés, utilisait une toxine diphtérique additionnée de 1/2.000 de formol comme agent antiseptique et conservée à l'étuve à 40-42°. Il fut ainsi amené à constaterque, si le pouvoir floculant d'un tel produit se conservait intact pendant longtemps, sa toxicité baissait très vite jusqu'a devenir nulle. Par contre, le produit ainsi modifié gardait intacte sa propriété d'immuniser les animaux. Ramos donna au produit atoxique ainsi obtenu le nom d'anatoxine (du gree una).

Préparation des auatoxines. — Ramon prépare l'anatoxine diphtérique en traitant une toxine très active par 3 à 4 % en de formol commercial (solution d'aldébyde formique à 40 %), à l'éture à 40 % et pendant deux à trois jours. L'action simultanée du formol et de la température est indispensable, et c'est sans doute pour avoir operé à froid que L'ówexstrain est passé à côté de la découverte des anatoxines.

Dans ces conditions, un produit qui tuait le cobaye à la dose de 1/800 de centimètre cube ne provoque plus ni lésions locales, ni sympD. BACH

96

tômes généraux précoces ou tardifs de l'intoxication diphtérique, même à la dose de 6 cm² (soit l'équivalent de 4.800 doses mortelles). Une proportion moins élevée de formol, telle que 1 à 2 "_{fen}, n'à qu'une influence peu marquée sur la toxicité. Des doses plus élevées diminuent, par contre, la valeur antième du produit.

Le formol exerce la même action sur la toxine tétanique (Ramox et Descomber), sur la toxine botulique (Weineere et Roy), sur les poisons secrétés par le Bacillus perfúrjegnes et les autres agents de la gangréee gazeuse (Weineere, Roy et Prévor). Il en est de même pour la plupart des poisons microbiens et même pour des produits d'une origine tout à fait différente, comme l'abrine, la ricine, le venin de cobre.

Propriétés des auntoxines. — Ces corps seraient restés des curiosités de laboratoire si l'on n'on n'avait très vite reconau leurs propriétés antigéniques et immunisantes. Le cobaye, qu'il est presque impossible d'immuniser contre le poison diphlérique, soit pur, soit atténué par la liqueur de Gram, est très facilement vacciné par l'anatoxine. Une seule injection de 1 cm² lui confère la propriété de résister, un mois après, à l'injection de 50 à 100 doses mortelles de toxine. Il en est de même chez le cheval où l'on peut mesurer le taux de l'immunité réalisée par la quantité d'anatoxine apparue dans le sang circulant, Grâce à l'innocuité absolue de ces produits, on les a immédiatement utilisés à la préparation des sérums thérapeutiques et même à la vaccination de l'homme.

La propriété immunisante marche de pair avec la propriété floculante et l'une peut servir à mesurer l'autre. Cette circonstance très précieuse a permis de régler l'emploi des anatoxines.

Les toxines formolèes ont, en effet, comme nous l'avons dit, gardé la propriété de floculer avec l'antitoxine, et à la même dose que la toxine non modifiée d'où l'on est parti. Seulement le temps nécessaire à l'apparition de la floculation initiale augmente beaucoup et d'autant plus que l'anatoxine a séjourné plus longtemps à l'éture. Avec une toxine tétanique qui floculait en deux heures à l'éture à 45°, la toxine formolée correspondante ne flocule plus qu'au bout de cinq heures après deux jours d'étuve, en neuf heures après dix jours d'étuve, en neuf heures après dix jours d'étuve, en neuf heures après dix jours d'étuve, en leuf heures après dix jours d'étuve, en leuf heures après dix jours d'étuve, en leuf heures après dix jours d'étuve (Descouser). De même, le temps de floculation dépend de la dose de formol utilisée.

Il y a donc intérêt à obtenir la suppression de la toxicité avec le minimum de formol et le minimum de séjour à l'étuve, car RAMON a montré que la lenteur excessive de la réaction de floculation caractérise les antigènes de qualité inférieure.

Nature des anatoxines. — Cette action du formol sur les poisons microbiens est-elle spécifique ou existe-t-il d'autres corps possédant avec lui cette propriété?

J'ai déjà rappelé que, bien avant Ramon, on avait essayé d'atténuer les toxines par l'action de réactifs chimiques divers ou de multiples agents physiques. On a assex facilement obtenu une atténuation de la toxicité, mais on n'a pas étudié comparativement la valeur antigène de ces produits. J'ai dit aussi que Raxos, après la découverte de l'action du formol, a essayé une foule de substances, mais aucune ne lui a donné de résultats aussi favorables.

Il semble bien qu'il s'agisse d'une propriété spéciale à l'aldéhyde formique. Les chimistes connaissent de longue date les innombrables réactions de condensation que donne ce corps en chimie organique. On connaît, d'autre part, l'action qu'il exerce sur les groupements aminés des amino-acides, action utilisée dans le dossge de ces corps par la méthode de Sörensen. Le formol exerce d'ailleurs la même action sur les groupements aminés libres des protéiques et c'est sans doute en bloquant ces fonctions NII 'qu'il agit sur la toxine. On est évidemment dans le domaine de l'hypothèse, puisqu'on ne connaît pas la constitution des loxines et qu'on ignore même si elles ont une nature protéique. Mais cette hypothèse est celle qui rend le mieux compte des faite.

Sa vérification expérimentale sera d'ailleurs fort difficile. Les changements de réaction qui peuvent accompagner cette action ne peuvent rien signifier, à cause de la masse insignifiante de la toxine à côté de celle des protéines qui l'accompagnent. Il serait d'ailleurs intéressant de rechercher dans quelle mesure les autres méthodes de blocage de la fonction aminée conduisent aux mêmes résultats. Mais aucune vérification expérimentale ne semble avoir été effectuée dans ce domaine.

Emploi des anatoxines. — Elles ont d'abord été utilisées à la préparation de sérums thérapeutiques hyperactifs. On commence à les employer pour la vaccination préventive de l'homme.

1º Parparation des sérius tibeles en el consider de la réaction de loculation, on peut choisir des anatoxines pour immuniser les chevaux producteurs de sérum antidiphtérique. Grâce à la réaction de floculation, on peut choisir des anatoxines à pouvoir antigène élevé. On injecte ensuite le produit à doses croissantes de 10, 20, 35, 50, 75, 100, 150 cm² et dans quelques cas de 300 et 350 cm², à cinq ou six jours d'intervalle. La teneur moyenne des sérums en antitoxine est de 600 à 800 unités Emaucir au centimètre cube. Ainsi, par ce procédé, la durée du traitement est réduite à cinquante jours, les accidents sont évités et les sérums sont deux à trois fois plus actifs qu'avec les anciennes méthodes.

Le même procédé a été appliqué avec succès à la préparation du sérum antitétanique et l'on a obtenu, en un mois environ, des sérums neutralisant 300 à 1.000 doses mortelles au centimètre cube.

En additionnant le milieu de culture de tapioca de façon à le rendre pâteux, BERTHILLOT et RANOX ont obtenu des toxines sensiblement plus actives avec les espèces anaérobies et le 8. diphtérique.

La culture finie est liquéfiée par addition d'une amylase active. C. R. Soc. Biol., 1925. 93, p. 896.

28 D. BACH

Tout récemment, Ramon a apporté un perfectionnement très important à ses méthodes, en utilisant un mélange d'anatoxine et de tapioca. Chez les chevaux en cours régulier de production de sérum antidiphtérique, on fait de temps en temps des injections d'antigène pour entretenir l'état d'immunité qui, malgré cette précaution, baisse d'ailleurs régulièrement. Or, quand à la suite de ces injections il se forme des abcès ou des œdèmes septiques, on constate toujours une élévation anormale de la teneur du sérum en antitoxines. Il y a évidemment une relation de cause à effet entre les deux phénomènes, car si l'on provoque volontairement de tels abcès, on augmente à coup sûr la quantité d'antitoxine. Mais l'emploi de cultures de microbes pathogènes pour provoquer ces réactions ne va pas sans de nombreux inconvénients. Aussi Ramon a eu l'idée de substituer à ces abcès sentiques des abcès aseptiques. C'est, en somme, la vieille technique des vésicatoires. la pratique plus moderne des abcès de fixation, dont on retire tant de bénéfices dans certaines septicémies.

Pour provoquer ces réactions de l'organisme, on peut s'adresser soit à des substances irritantes : pétrole, essence de térébenthine, etc., soit à des corps figurés, comme on l'a fait si souvent au cours des études sur la phagocytose. Il y a avantage à s'adresser à ces dernières et, parmi elles, à des substances aisément résorbables par l'organisme, sans pouvoir toutéfois fonctionner comme antièènes.

Ces diverses considérations ont amené Raxon à utiliser des suspensions d'amidons de diverses origines. C'est le tapioca qui s'est montré le plus commode à l'usage. Le mélange d'anatoxine et de tapioca, connu sous le nom d'antigène au tapioca, a donné tout de suite des résullats surprenants. Ainsi deux lois de 20 cheavax, traités, l'un par l'anatoxine seule, l'autre par l'antigène au tapioca, ont fourni des sérums titrant respectivement en moyenne 375 à 400 et 800 unités anti-toxiques. Dans ce dernier lot, un sérum titrait même 2 500 unités.

Dans le cas du sérum antitétanique, Ramon et Descombey sont arrivés à des résultats bien meilleurs encore. La moyenne de 40.000 unités antitoxiques au centimètre cube est couramment réalisée et l'on a obtenu des sérums titrant 15.000, 20.000 et 25.000 unités et plus.

L'emploi des anatoxines seules a déjà permis de doubler ou de tripler la valeur des anciens sérums thérapeutiques. L'emploi de l'antigène au tapioca a multiplié ces chiffres par 2 dans le cas du sérum antidiphtérique, par 10 dans le cas du sérum antitétanique.

^{3º} VACCINATION A L'AIDE DES ANATOXINES. — Âu cours des épidémies de diphtérie, si tenaces, le sérum anidiphtérique employé à titre preventif donne une immunité de courte durée et ne suffisant pas toujours à enrayer le développement de l'épidémie. L'emploi des anatoxines a déjà donné des résultats remarquables. Il faut deux injections de 0.3, puis de 1 cm², à trois semaines d'intervalle. Une seule injection

est à peu près inefficace, même si on augmente la dose, et la seconde demeure sans effet si l'on diminue l'intervalle. La réaction de Schick devient négative dans 90 à 95 %, des cas, et il apparaît dans le sang des quantités notables d'antitoxine.

Martin, Loiseau et Lappatille ont déjà publié plusieurs statistiques qui démontrent l'inocuité absolue de l'anatoxine et son efficacité. Dans un asile d'enfants russes, au Pecq. il y avait eu 12 cas de diphtiréi dont 7 chez des enfants qui avaient déjà reçu une injection préventive de sérum. L'immunisation par l'anatoxine arrête complétement l'épidémie. Mémes résultats dans trois communes du Pas-de-Calais où la diphtérie était endémique depuis plusieurs années. Il n'y a plus un cas nouveau chez 380 enfants ainsi vaccinés.

Dans le cas du tétanos, les anatoxines semblent destinées à un sort encore plus brillant. Ici la sérothérapie préventive est impossible à pratiquer, du moins chez l'homme. Le traitement classique consiste à injecter le sérum à la suite de tout traumatisme susceptible d'apporter le tétanos. Mais la durée de l'immunité passive ainsi conférée est très courte et dans le cas des tétanos à marche lente, il n'est pas rare de voir la maladie évoluer tardivement, malgré les injections de sérum (tétanos d'its post-sériques). De plus, les phénomènes d'intolérance anaphylactique à l'égard du sérum rendent les injections ultérieures souvent pénibles, sinon dangereuses. On l'a bien vu pendant la guerre, avec les soldats blessés à de multibles reprises.

ZOLLER et RAMON ont établi d'abord l'innocuité absolue de l'anatoxine tétanique, puis ax ateur antigène élevée. Ici encore, il convient de faire deux injections, à des dates aussi éloignées que possible. A la suite de deux premières injections d'anatoxine faites à quinze jours d'intervalle, on trouve un mois après, dans le sang circulant, une quantité d'antitoxine capable de neutraliser 1 à 10 doses mortelles par centimètre cube. Mais si l'on pratique alors une nouvelle injection d'anatoxine, 1 cm' de sérum devient capable, huit jours après, de neutraliser 10.000 unités toxiques.

Devant l'importance de ces résultats, ZOELLER et RAMON ont proposé de vacciner préventivement toute la population contre le étanos. En particulier, ils proposent d'ajouter au vaccin T. A. B. qui est aujourd'hui utilisé pour vacciner les jeunes soldats contre les infections typhiques, une dose convenable d'anatoxine tetanique.

LES MÉTHODES DE PURIFICATION ET DE CONCENTRATION DES SÉRUMS

Un sérum thérapeutique est constitué par l'ensemble des éléments du sérum sanguin auquel les préparations d'immunité ont ajouté certains produits spécifiques : agglutinines, précipitines, sensibilisatrices, autitoxines, connus sons le nom générique d'anticorns. Ces produits ne 30 D. BACH

constituent d'ailleurs qu'une masse absolument insignifiante, peutètre même o'nortils pas une individualité matérielle. En tous cas. l'ensemble des constituants normaux du sérum : sels, lipides, protéines, constitue une masse inerte au point de vue des phénomènes d'immunité et qu'il y a sans doute avantage à élimiers. Beaucoup des accidents dus à l'emploi des sérums, notamment les phénomènes d'its anaphylactiques, leur sont imputables. Il y aurait d'autre part un intérêt évident à concentrer les anticorps sous le plus faible volume possible.

Il y a là un double aspect du problème qu'il fant bien saisir : intérét économique à pouvoir tirer parti des sèrums peu actifs en concentrant leurs U. A. sous un faible volume, intérêt thérapeutique de toutes les tentatives faites en vue de détruire la toxicité des sèrums (1).

La solution idéale serait d'isoler les antitoxines du milieu ambiant. C'est un problème de biologie générale qui s'est posé toutes les fois que l'on a voulu isoler une disatsae, une toxine, une antitoxine des milieux naturels complexes. Les solutions qu'il a reçues sont nombreuses, ce qui indique assea qu'aucune n'est satisfaisante. La difficulté principale réside d'ailleurs dans l'ignorance où nous sommes de la nature exacte de ces corps : les procédés classiques sont tous basés sur le fait que les substances spécifiques accompagnent les matières protéques au cours des résctions de précipitation de ces deraières. Mais dans le cas du serum sanquin, la masse forme des protéines sanquines fait que l'on ne retire qu'un bénéfice minime de cette séparation. Ce sont d'ailleurs ces matières protéfiques qu'sont responsables des accidents sérjous.

On peut cependani, dans cet ordre d'idées, serrer le problème de plus prés. Les protiènes du sérum sanguin sont principalement constituées, et par portions presque égales, de deux substances : le sérum glabutine et le sérum albumine qu'il est facile de séparer. Les anticorps accompagnent-lis indifferemment l'une ou l'autre de ces deux substances? On sait aujourd'hui qu'ils suivent les destinées de la globuline et nême plus spécialement d'une portion de celle-ci, la sycated-globuline. Nous

L'intérêt économique de la concentration des sérums résulte du fait que certains chevaux n'arrivent jamais à fourair des sérums utilisables en thérapeutique. Ajosi, sur 100 chevaux soumis au traitement classique :

³⁰ donnent un sérum titrant plus de 560 U.A. au centimètre cube.

⁴⁵ donnent un sérum titrant de 250 à 400 U.A. au centimètre cube,

²⁵ donnent un sérum titrant moins de 250 U.A. au centimètre cube,

c'est-dire que 25 % de l'effectif a un rendement pratiquement nui. Le déchet est encore plus considérable, car, vu la baisse rapide des sérums pendant lepremiers teups de leur conservation, on ne peut mêtre en vente que des échantillons titrant environ 330 U.A. pour 200 annoncées sur l'étiquette. D'ailleurs, le taux élevé d'antitoria ettient au début des immunisations ne se seminient pas. On ne peut qu'imparfaitement utiliser les sérums peu actifs en les mélangeant à ceux qui ont un excès d'antitoriae.

verrons d'ailleurs que des travaux récents nous obligeront peut-être à reviser nos idées sur ce point.

C'est l'idée de supprimer la toxicité des sérums qui a guidé les premiers chercheurs. Leurs essais, purement empiriques, n'ont d'abord donné aucun résultat satisfaisant. Il a fallu attendre la mise en œuvre de méthodes analytiques convenables. C'est ainsi que l'addition de sub stances antiseptiques: permagnante de polasse, formot, hypochlorites, tricrésol, chloroforme, de ferments digestifs, d'alcaloides fut essayée, mais en vain, par Rossau et Andersons. Mémes résultats négatifs de Bessenax, avec la solution iodo-iodurée. La congélation se montra également sans effet marqué. Par contre le chauffage à ,56°-57° abaisse considérablement la toxicité (Bessenax). En combinant ce procédé au virillissement de quelques semaines, on a la méthode utilisée depuis longtemps à l'Institut Parteur.

Les méthodes modernes cherchent toutes à fractionner les albumines du sérum. Elles font appel soit à des méthodes physico-chimiques, soit à des procédés purement chimiques, soit à des propriétés spécifiques des anticorns.

MÉTHODES PHYSICO-CHIMIQUES

1º Procéné de BESERGEA PAR DESSIGATION ET OAGULATION. — BES-REDEA à ést toujours vivement intéressé aux problèmes de l'anaphylaxie que soulèvent les accidents sériques. C'est à lui que l'on doit la méthode des injections subintrantes qui reste encore le meilleur procédé pour éviter les accidents, chez les sujets sensibilisés. Au cours de ses études sur l'anaphylaxie, il avait eu l'occasion de montrer que la température de précipilation d'une albumine dépend, toutes choses égales d'ailleurs, de sa concentration. C'est ainsi que l'on peut parfailement porter à 100° sans la coaguler une solution d'albumine de blanc d'œuf, à condition de la dilure suffisamment.

Inversement, en partant de solutions d'albumine plus concentrées, on peut abaisser leur température de coagulation de façon que celle-ci ne soit plus nocive pour les anticorps. En partant d'un sérum antidiph-térique desséché, auquel on ajoute deux parties d'eau et non dix, comme on le fait d'ordinaire, on obtient un liquide sirupeux qui se coagule dès la température de 56°-60°, et non 70°-75° comme le sérum normal. A cette température, les antitoxines ne sont pas modifiées et le coagulum posséde la totalité des anticorps.

D'autre part ce coagulum, une fois desséché, se présente sous la forme d'une masse élastique qui, au contact de l'eau, se gonfle énormément, mais ne se dissout qu'en partie. C'est à peine si un tiers de la masse totale passe en solution. BESEEDEA appelle sérum purifié la solution inundrie ainsi obtenue et sérum résidue! la partie du coagulum sérique.

qui ne se redissout pas. Les antitoxines passent en très grande majorité dans le sérum purifié qui, à volume égal, représente à peu près l'activité du sérum initial, tout en renfermant trois fois moins de matières protéiques. Le sérum résiduel ne retient qu'une quantité négligeable d'antitoxine. La toxicité des sérums étant due aux matières protéiques, les sérums purifiés de RESERDAA sont environ trois fois moins toxiques. Ces faits ont été confirmés et précisés par divers auteurs et pour divers sérums herapeutiques :

TADASBI SUZUKI, pour les sérums antidiphtérique et antitétanique ;

SCHONFELDER, pour le sérum antidysentérique;

Vaglianos, pour le sérum anticholérique.

2º Purification Par absorption. — Rakusin et Flicher ont observé que par addition d'hydroxyde d'aluminium on peut enlever 44 % des protéines du sérum, par adsorption. L'antitoxine reste entièrement dans la partie liquide. Il y a donc là un procédé de purification intéressant, mais les auteurs n'ont pas tiré de conséquences pratiques de leur observation.

3º Penereation par électrodialise. — L'électrodialise consiste essentiellement à pratiquer la dialise en sacs de collodion, par exemple, de part et d'autre desquels sont disposées des électrodes. On observe que l'élimination des sels est ainsi plus rapide que dans la dialyse ordinaire. Appliquée au sérum, cette opération abouit à l'acidification du milieu et à la précipitation des protéines, en l'espèce la majeure partie des euglobulines, et une fraction seulement de la pseudo-globuline. Adours dit avoir obtenu par cette méthode la séparation quantitative des antitoxines du sérum antidiphtérique. Webiste conteste ces résultats. Il montre que la précipitation des pseudo-globulines est incompléte, si celle des euglobulines est totale et qu'une fraction importante des antitorys reste en solution. De plus, il y a modification chimique des protéines, car dans le sérum électro-dialysé on trouve moins de sérine et plus deg globuline.

MÉTHODES CHIMIQUES

1º Séparation des albumises par les sels neutres. — Ce sont les procédés les plus utilisés à l'étranger dans la pratique industrielle courante. Ils ont fait l'objet de travaux très nombreux dans les Instituts spécialisés. Ils sont tous basés sur l'action des sels neutres qui, comme on le sait depuis longtemps, permettent la séparation quantitative des diverses albumines du sérum.

PICK et à sa suite Gibson et Banzhaf utilisent le sulfate d'ammoniaque, Brunner et Pinkus le sulfate de soude, Atkinson et Brodie le sulfate de magnésie. Les techniques sont d'ailleurs sensiblement les mêmes dans tous les cas. On ajoute d'abord an sérum une quantité déterminée de l'un des sels précèdents. L'euglobuline se précipite. On la sépare par filtration, ou mieux, par centrifugation. Elle n'entraine qu'une proportion négligeable d'antitoxine. Le filtrat limpide est alors sounis à l'action d'une nouvelle quantité du sel utilisé. Il se forme un nouveau précipité, représenté cette fois par la pseudo-globuline entrainant avec elle, par adsorption, la presque totalité de l'antitoxine. Le liquide clair, filtré ou centrifugé, renferme encore l'autilitoxine. Le liquide clair, filtré ou centrifugé, renferme encore loute la sérum albumine précipitable seulement à chaud, mais presque plus d'antituxine.

Le précipité de pseudo-globaline est remis en solution dans l'eau distillée et soumis à la dialyse dans l'eau distillée, pour le débarrasser de son excès de sel. On obtient ainsi une solution d'antitoxine privée de la majeure partie des protéines du séreum; les deux tiers environ. On le stérilise par deux filtrations sur bougie BEREFERD. A tire d'exemple, nous dirons que Guson, opérant avec le sulfate d'ammoniaque et partant de 9 litres de servent tirant 300 U. A. au centimètre cube, a obtenu finalement 3 lit. 320 d'une solution titrant 700 U. A. au centimètre cobe. Ce produit se prête mieux aux usages thérapeutiques, mais on voit qu'il va une nette sensible.

2º Metrode a l'acétore de Pietres et Vila. — Ces auteurs ont décrit récemment une méthode d'analyse des séroms normaux ou thérapeutiques basée sur l'action de l'acétone. Il persiste malheureusement sur leur procédé quelques obscurités, dues sans doute à l'emploi d'une terminologie différente des appellations classiques. Le sérum erforidi « 0° est additionné de 2 vol. et demi d'acétone également refroidie. On obtient un volumineux précipité qu'on sépare par filtration à la trompe. On l'essore et le lave à plusieurs reprises sur le filtre à l'acétone froide puis à l'éther anhydre, pour le déharrasser complètement des lipides. On obtient finalement une poudre blanche, formée par l'ensemble d'es matières protétiques. Cette poudre, conservée à sec, peut garder indéfinincnt ses propriétés thérapeutiques.

On peut y séparer les deux albumines fondamentales par précipitation acide. La masse sèche est redissoute dans un volume d'eau égal à celui du sérum primitif. On détermine sur de petites prises d'essai al quantité d'acide N/100 qu'il faut ajouter pour obtenir la précipitation complète de la sérum globuline. On calcule alors le volume de l'acide titre à giouter au reste de la liueur.

La précipitation acide est effectuée, de préférence à la glacière et après saturation d'éther. On siphonne le liquide clair qui surrage après repos et sèpare et lave par centrifugation le précipité de sérum glo-buline. On constate que les antitoxines sont restées en solution avec la serime. Le précipité de globuline représentant 60 °/, des protéines du sérum n'en retient presque pas.

On peut d'ailleurs purifier encore la solution de sérine par une nouvelle précipitation à l'acétone, ce qui elitimine une matière protéique spéciale que les auteurs appellent myxoprotéine. En effet, le précipité obtenu par l'acétone, remis en suspension dans l'eau froide, ne se redissout que partiellement. Il reste des flocons non dissous. Les auteurs argentins n'hésitent pas à faire de ce résidu une espèce chimique nouvelle, la myxoprotéine.

Remarquons que Piettres, après avoir mis au point sa méthode de fractionnement des sèrums, sur des sérums normaux, s'est adressé à la collaboration de sérologistes réputés pour appliquer sa méthode aux sérums thérapeutiques (Vital Brasil, Dorival de Penteado, A. de Assis, A. Mosse, etc.)

Ses conclusions n'en sont pas moins inattendues et demandent pour être acceptées la confirmation d'autres expérimentateurs. Il convient également d'ajouter que, d'après PIETRE et ses collaborateurs, les autres anticorps présents dans les sérums thérapeutiques : agglutinines, précipitines, sensibilisatrices ne se comportent pas comme les antitoxines et suivent, eux, les destinées de la globuline.

D'ailleurs, il s'agit peut-être d'un conflit de mols. D'après les données classiques, les antitoxines suivent, non la globuline, mais la pseudo-globuline qui a des conditions de précipitation assez différentes. Or, les auteurs argentins ne signalent pas cette pseudo-globuline dans leurs produits de fractionnement. Ce qu'ils appellent serine doit être sans doute un métange. Il est très imprudent d'appliquer ici des noms identiques des produits obtenus avec des méthodes diférentes, car rien n'est moins défini que ces complexes où nos réactifs font des conuners arbitraires.

MÉTHODES BIOLOGIQUES

Procédé de Ramos: Bamos a décrit, en 1923, un procédé basé sur une méthode tout à fait différente et qui permet d'arriver à des résultats théoriquement bien supéricurs. Le précipité qui se forme au cours de la réaction de floculation de la toxine par l'autitoxine est formé par la combinaison ou, plus exactement, par l'union des deux substances spécifiques. Il n'a qu'une très faible masse, eu égard à celle du sérum initial et ne renferme qu'une proportion insignifiante des albumines sériques. Or, si l'on dissout ce précipité dans l'eau faiblement agi-dulée à 1° , so u à $1,5^{\circ}$, se- et qu'on chauffe la solution une heure à 85°-83°, on détruit la toxine sans altèrer sensiblement l'antitoxine et le métange récupère sensiblement les 3/4 de la valeur antitoxique originalle.

Ces faits ont une importance théorique qu'il est inutile de souligner. Ils confirment le fait déjà connu que la combinaison toxine x antitoxine est réversible et instable et qu'il ne s'agit pas, en l'espèce, de phénomènes de nature chimique, mais plutôt de combinaisons d'adsorption.

En tous cas, cette méthode est, au point de vue théorique, la plus parfaite de toutes celles qui ont été proposées pour éliminer les albumines d'un sérum. Le précipité toxine + antitoxine, nous l'avons dit, n'a qu'une masse négligeable. Ainsi, 40 cm² de sérum donnent en présence d'une quantité convenable d'antitoxine un précipité dont le poids sec est de l'ordre de 0 gr. 10 (les protéines de 40 gr. de sérum pèsent environ 40 gr.). Ce précipité correspond à environ 6.000 U.A., soit 60.000 pour un gramme de matière sèche. On peut ainsi obtenir des solutions d'antitoxine extraordinairement concentrées et pauvres en albumine. Ces chiffres s'appliquent aux anciens sérums qui titraient 200 à 230 U.A. au centimètre cube. Avec les nouveaux sérums, de l'ordre de 1.000 U.A. au centimètre cube, on voit à quels chiffres on peut arriver. £50

En fait, cette méthode élégante ne semble pas être sortie de la phase des expériences de laboratoire. A l'Institut Passeus, on paraît utiliser une méthode différente, mais sur laquelle nous n'avons, à l'heure actuelle, que des in lications très vagues.

Raxon (Le Presse Médicale, 13 mars 1926) se borne à dire que, « tout en isolant du sérum la pseudo-globuline à laquelle est lièe l'antioxine, on peut chercher à effacer aussi son cachet d'origine, sa marque d'espèce. Dans ce but, on peut la soumettre, au cours de son extraction et après son isolement, à l'action séparée ou combinée de certains agents physiques ou chimiques ».

L'article auguel nous empruntons cette citation ne renferme aucune autre précision et ne donne aucune référence bibliographique. Toute aussi mystérieuse est une intervention de M. Louis Martin à la Société médicale des Hôpitaux et que La Presse Médicale du 21 avril rapporte comme suit : « Le sérum purifié de l'Institut Pasteur à 1.000 U. A. par centimètre cube est obtenu à partir de sérums à pouvoir antitoxique élevé qu'on dilue de telle sorte qu'il ne contienne plus qu'une quantité d'albumine insuffisante pour produire des accidents sériques. > C'est là tout ce que l'Institut Pasteur a laissé savoir des méthodes qu'il utilise actuellement pour la « purification » des sérums antidiphtérique et antitétanique. D'ailleurs, des discussions qui se sont élevées à la Société médicale des Hôpitaux et des publications de divers pédiatres, il semble résulter que ces nouveaux sérums, tout en étant moins toxiques que les anciens, n'ont pourtant pas fait disparaître complètement les accidents sériques. Mais il faut se rappeler que les sérums s'utilisent actuellement à des doses infiniment plus élevées qu'autrefois. Ainsi, même en ce qui concerne la toxicité, le progrès n'est pas niable.

36

CONCLUSIONS

On voit combien profondément a évolué la fabrication industrielle des sérums thérapeutiques et quels champs nouveaux sont ouverts aux expérimentateurs.

Comme dans toutes les branches de la science, la question paraît devenir de plus en plus complexe. La science moderne a apporté dans ce domaine ses méthodes d'investigation méthodique. Tous les stades de la préparation, depuis le choix de la race microbienne et du milieu de culture jusqu'aux procédés de conservation des sérums, ont été analysés patiemment et méthodiquement pour établir la part qui leur revient dans le résultat linal. C'est à quoi s'est surtout appliquée la science étrangère. Il n'en est que plus remarquable de voir une observation fortuite, un rapprochement heureux, devenir entre les mains d'un expérimentateur sagace le point de départ de perfectionnements inatendus.

Quelles que soient les améliorations à apporter encore à cette fabrication, on est arrivé aujourd'hui à mettre entre les mains des médecins un produit plus actif et moins toxique qu'avant la guerre. Enfin et ceci n'est pas à dédaigner, la fabrication et le controle en sont devenus plus rapides et plus économiques. Les méthodes utilisées ont une portée theòrique et pratique générales et d'autres sérums thérapeutiques doivent étre anpelés à en hénéficier.

> Docteur ès sciences naturelles, Préparateur du Cours de Bactériologie à la Faculté de Pharmacie de Paris

INDEX BIBLIOGRAPHIQUE.

Besnedka, Ann. Inst. Pasteur, 1923, 33, p. 335.

Brunner et Pinkus, Bioch. Zeitsch., 1907, 5, p. 381.

Gisson (R. B.), Journ. Biol. Chemistry, 1906, 1, p. 161.

LOWENSTEIN (E.). Zeitsch. f. Hyg., 1919, 62, p. 491.

Lowenstein. Deutsch. mediz. Wochen., 1921, p. 833.
Nicolle. Cesari et Debains. Ann. Inst. Pasteur., 1920, 34, p. 396 et 709.

NICOLES, LESARI et DEBAINS. Ann. Inst. Pasteur, 1920, 34, p. 396 et 109. MARTIN (L.), LOISEAU (G.) et LAFAILLE (A.). Soc. méd. des Hôpitaux, 1925, 49, 12 juin 1925.

Pierras (M.). Archives de lastituto Vital Brazil, 1923, 1, fasc. 1.

PIETTRE (M.) et VILA. C. R. Ac. Sc., 1920, 170, p. 1466.

RANON (G.). C. R. Ac. Sc., 1923, 176, p. 267; C. R. Soc. Biol., 1923, 88, p. 167; Ano. Inst. Pasteur, 1923, 37, p. 1001; Ano. Inst. Pasteur, 1924, 38, p. 1; C. R. Ac. Sc., 1924, 178, p. 148; C. R. Soc. Biol., 1925, 39, p. 879; La Presse Médicale, 1926, 34, p. 323; Ano. Inst. Pasteur, 1926, 40, p. 1.

RAMON (G.) et DESCOMBEY (P.). C. B. Soc. Biol., 1925, 93, p, 898.

RAKESIN (M. A.) et FLICHER. Zeitsch. f. Immun., l. Orig., 1924, 39, p. 193. WEINBERG (M.) et GOY (P.), G. B. Soc. Biol., 1924, 91, p. 148.

Weinberg (M.) et Parvot (A. R.). C. B. Ac. Sc., 1924, 478, p. 227.

Wernike (R.). C. R. Soc. Biol., 1925, 93, p. 879.

Zoeller (Ca.) et Bamon (G.). La Presse Médicale, 1926, 34, p. 485.

Zoeller (CH.). Soc. méd. des Hôpitaux, 1924, 48, nº 16.

VARIÉTÉS

A propos du XIIº congrès international de physiologie (1).

Le XIIⁿ Congrès international de Physiologie a tenu cette année ses assises à Stockholm. On said que cette réunion scientifique a lieu tous les trois ans. En 1920, nous la trouvons à Paris, elle siège à Edimbourg en 1933, à l'acclamation de ses membres, elle vient d'élire Boston pour y délibérer en 1929.

Depuis 1914, le Congrès de Stockholm est sans contredit la première grande Assemblés scientifique d'allure largement internationale : Alle-magne, Autriche, Belgique, Bulgarie, Canada, Chine, Danemark, Egypte, Espagne, Esthonie, Etals-Unis, Finlande, France, Grande-Bretagne, Hollande, Hongrie, Italie, Japon, Lettonie, Lithuanie, Norvège, Pologne, Portugal, République Argentine, Russie, Suède, Suisse, Tchéco-Slovaquie, soit vingèt-buit Etats y farent représentés.

Les subventions des ministères des Affaires étrangères et de l'Instruction publique, l'importante contribution de l'Industrie chimique pharmaceutique, permirent à trente savants français l'onéreux voyage à Stockholm. Que tous ceux : hommes politiques et industriels qui se sont solidarisés en cette occasion avec la Science physiologique soient ici remerciés.

Ainsi, les biologistes de tous les continents ont répondu à l'appel de la Suède. Ce résultat paraît dénoter dans nombre d'esprits un certain besoin de concorde. Il permet d'escompter la reprise normale, à bref délai, des relations collectives entre savants du monde entier, soumis aux diverses disciplines de la science expérimentale.

Les diplomates ont ouvert la voie sur laquelle s'engagent les dittes scientifiques. Qu'elles sachent la parcourir en solidarité. Ainsi résisteront-elles, si besoin est, aux poussées barbares. Leur indépendance, celle de la pensée scientifique, le rôle prépondérant qu'elles ont à remplir dans la formation idéologique du monde nouveau, sont à ce prix.

Sur ce thème, je laissais errer ma pensée tout en regardant s'estomper au lointain les côtes suédoises, dont nous avions connu la veille, l'enchantement des foords.

Sur le pont du ferry-boat tout battant neuf, qui de Träelleborg les conduit à l'île de Rugen, d'où l'on passe à Stassnitz, des congressistes allemands et français sont perdus en leurs réveries. A l'avant, face au

Extrait de la Biologie médicale, 1926, nº 7.

souffle du large, deux hommes de nationalité différente discutent avec une courtoise animation.

... Et s'imposent à moi les strophes plaintives murmurées au poète suédois, par les vents scandinaves (°):

« Sur la mer nous cherchons le large

> Pour aérer nos poumons. Agiter nos ailes Laver nos pieds. Indra! Seigneur du Ciel! Ecoutez-nous! Ecoutez nos prières. La vie n'est pas douce, Les hommes ne sont pas mauvais, Ni bons non plus ». « Ecoutez les vents qui chantent encore : Nous, enfants de l'air Nous plaidons en faveur des mortels, Nous entends-tu? Entends-tu les gémissements Des agrès et des apparaux? C'était nous les Vents Avant passé par les poitrines d'Hommes Où nous avons appris Ces sons de tourments Sur les champs de bataille.

Hélas! »

Mais secouons cette mélancolie septentrionale.

Au retour du Congrès, deux problèmes me hantent. Celui-ci d'abord. Un savant peut il vitre isolé? et cet autre : Dans le progrès général d'une science, les Congrès internationaux possèdent ils quelque influence favorable?

A la première question, les faits historiques répondent. Ils s'appellent: Leenec, CL. Bernard, Pasteur, Cune... Ceux-là ont véeu parfaitement isolés. J'entenda qu'ils n'ont rien empruné à leurs devanciers et moins encore à leurs contemporains. Certains même se sont complètement séparés du monde, tel Faber, pour qui Réausura seul, avait existé avant lui. Tous les orqueils étaient permis à l'illustre ermite de Sérignan.

Les vrais créateurs sont individualistes, ils ont besoin d'un seul aide : le Temps. Pour l'honneur des Sciences biologiques, qu'il soit favorable aux meilleurs des nôtres.

^{1.} A. Strindberg. Le Songe. Lib. Stock, Paris 1924. Biblioth. cosmopolite. Collection scandinave.

MÉDAILLE REMISE AUX CONGRESSISTES DU DOUZIÈME CONGRÈS INTERNATIONAL DE PHYSIOLOGIE



1742-1786

Charles Guillaume SCHEELE

PHARMACIEN SUÉDOIS

a découvert l'Oxygène, le Chlore, le Manganèse, la Glycérine. Est-ce à dire toutefois que, de France ou d'ailleurs, chœun à son établi, les ouvriers de la pensée scientifique sont capables de travailler dans le succès, tout en ignorant par principe, leurs émules des nations voisines ou ceux de leur propre nation? Inconcevable. ceci est impossible par surcroft. De nos jours, en effet, la presse a tol fait de rapprocher les pensées et les œuvres d'hommes très distants, mais passionnés par une même étude. Elle impose, aux différents expérimentaleurs, la confrontation de leurs résultats. Qu'ils se contredisent ou se vérifient, les chercheurs ne peuvent se méconnaître. La bibliographie contraint à la collaboration des hommes que la vie ne mettra jamais en présence. Du strict point de vue scientifique, la consultation des périodiques coupe court à tout isolement réel. Elle est souvent — avouée ou non — à la base de découvertes en elles-mêmes originales, mais dont le germe fut inconsciemment cueilli au cours d'une lecture.

Le concours des textes antagonistes ou protagonistes est nécessaire aux hommes, qui méditent à l'ombre, du même rameau de la Biologie. Le plus généralement cette collaboration apparaît suffisante. Mais combien plus efficace la rencontre des personnes entre qui s'échangent, de vive voix : hypothèses, interprétations, critiques. Chacun de nous sait cela pour son propre compte. Des entretiens individuels ou des réunions plénières avec ordre du jour limité et rapports longuement préparés sont donc également à souhaiter, à provoquer. Ni les uns, ni les autres ne neuvent remplacer la réflexion solitaire, source véritable de la découverte. Ils ne suppriment pas non plus la bibliographie. Leur profit est néanmoins indiscutable. Une conversation très courte, une brève discussion permettent de situer rapidement l'état d'une question. Toutes deux sont capables de provoquer l'extériorisation verbale d'opinions réservées. Dans de telles manifestations - les Assemblées annuelles de la Société de Biologie et de ses filiales étrangères en sont le modèle --la Science est hien servie.

En peul-on dire autant de ces pèlerinages cosmopolites où, conviés à communier dans la foi du Progrès physiologique, accourent les adeptes de dogmes très personnels et dans lesquels, bien que classés avec méthode, défilent au petit bonheur, à même vitesse : menus faits, beaux aperçus, larges horizons? Les habitués de ces fastes où la science intercontinentale fait effort pour grouper les adeptes des sciences biologiques, en soutiennent le vii intérêt. Pour n'être pas évidentes, les raisons existent certainement qui appuient cette manière de voir. On y travaille beaucoup, dit-on. J'entendais soutenir qu'on y travaillait trop, parce que dans le fatras des communications, aucune ordonnance logique n'est possible.

Ceci tient d'une part au plan qui présida à l'organisation du premier de ces Congrès, d'autre part à l'hypertrophie croissante de ceux qui suivirent. Si l'osais exprimer mon sentiment, je dirais : le butin rapporté de ces journées laborieuses sera plus pesant, quand un nombre limité de sujets y seront largement mais exclusivement traités. En dehors de ceux-ci, seules les communications avec démonstration pourraient être acceptées. Mais quelle transformation, et peut-être inutile, des habitudes.

Dans le cas particulier, l'abandon de la routine acquise suppose l'existence, en dehors du bureau international, de bureaux nationaux qui, pendant la longue période d'intersession, seraient en rapports constants les uns avec les autres, en accords réguliers avec les savants de leurs nations respectives. Pour la Science internationale, un Congrès ne devrait pas apparaître comme un accident prévu, mais comme le point de départ ou d'arrivée d'un cycle de reclerches déterminées antérieurement. Pourquoi, à l'heure même où se décide le lieu de sa prochaine réunion, des questions ne sont-elles pas mises à l'ordre du jour de la future Assemblée des Congressistes?

N'ayant aucune qualité pour faire des propositions dans ce sens, il serait osé de ma part d'avoir l'air de réclamer pour la science expérimentale, quelle que soit de celle-ci la branche envisagée, l'établissement d'un projet trisannuel de recherches internationales.

Dieu me garde d'une telle audace!

Mais il ne m'est pas défendu de penser qu'un programme défini longtemps à l'avance permettrait d'ordonner plus facilement l'exposé des travaux individuels. La beauté d'une gerbe de fleurs ne réside pas seulement dans les unites qui la composent. En elle, à notre insu, nous admirons aussi le talent de l'artiste qui sait avec harmonie choisir et conjuguer : formes, couleurs, parfuns. Qui parle de « choisir », accepte: «diminer », Pour résumer ces modestes réflevions d'un auditeur impartial, je crois que les Congrès de l'avenir gagneront en portée, si l'on ne craint pas de les débroussailler.

Tels qu'ils sont, à quoi servent les Congrès de Physiologie? La réponse est simple : ils servent non pas à la « Connaissance », mais « à faire connaissance ». Se voir, se parler, tel est le but atteint, sinon le but désigné. Et je me rencontre ici avec un philosophe notoire.

A propos de Congrès internationaux, H. Bergson rapporte dans la préface qu'il a écrite pour l'édition des Extraits de la correspondance de William James, une boutade de celui-ci:

« Au cours d'une des dernières conversations que l'eus avec W. Jaues, nous vinmes à parler du Conprès de Philosophie. Un de leurs principaux avantages, lui disais-je, est de nous montrer l'homme que nous connaissons seulement par ses livres et de nous faire aisément comprendre ce qu'il a écrit... Eh oui! me répondit-il et partios quand on a vu l'homme, on n'a plus du tout envie de lire ce qu'il a écrit ». Ce nexchologue vankee avait l'humour féroce. Ailleurs il est blus humain. Dans un rapport sur le Congrès de Psychologie qui eut lieu à Paris en 1889, it dit :

« Les résultats apparents n'ont qu'une importance secondaire relativement aux résultats plus lointains : on fait connaissance, on resserre ses amitiés et chacun se sent plus de courage et d'inspiration en voyant devant soi, en chair et en os, une si grande partie de cette petite armée de confrères par qui et pour qui existe toute la psychologie contemporaine. Après un tel contact, le travailleur isolé se sent bien moins seul au monde » (").

Cette dernière phrase est faite pour étonner. Si je comprends bien W. JAMES, l'intérêt d'un Congrès international se trouve dans l'arrêt, grâce à lui, des divagations solitaires?

Faut-il supposer que W. Jakes prenait seulement pleine conscience de la valeur de ses conceptions, à l'audition par ses propres oreilles, des approbations ou critiques de ses confrères en philosophie? Dans le silence de son cabinet, il pouvait donc douter de leur intérêt, car se sentir seul pour un penseur, n'est-ce pas douter de soi? Le savant professeur d'Harvard était d'esprit trop fin et d'opinion trop ferme pour qu'une telle hypothèse d'humilité, non justifiée, soit retenue. A quoi correspond cet aveu sinon de découragement, du moins de lassitude, renouvelé la même année dans sa lettre à son ami Caka Struery: «... Je me sens bien moins seul au monde depois que j'ai vu 120 hommes, tous s'intéressant activement à la psychologie et je m'apprête à terminer mon livre cette année avec beaucoup plos d'eutrain.»

En vain, ai-je tenté de saisir la raison d'un tel état d'esprit.

En voici peut-être une explication? Savants, philosophes, poètes, trouvent en la solitude leur plus précieuse collaboratrice. Mais, amie très intime de la Folle du logis, elle leur est souvent infidèle. Elle conduit au doute, au dégoût, au délire qui ne sait organiser avec rigueur les rapports d'une intense vie mentale et d'une médiorer vie physique. Savants, philosophes et poètes sur ce point sont souvent de mauvais administrateurs de leur santé morale. Rien ne les protège contre la neurasthènie qui les guelte. Toutefois, le savant offre moins de prise à l'inquiétude. En sa retraite, l'homme de science finit toujours par trouver la compagnie du « Fait ». Les « Faits expérimentaux » peuplent son laboratoire d'amis sivrs, reposants, encourageants. Contre eux, les fantômes qu'il plait à la solitude d'évoquer sont, non sans pouvoir réel, du moins sans effet nermanent.

Née à son propos, une lutte d'idée n'accable pas le « fait scientifique », parce qu'il s'accroche à la matière. Il est ou bien n'est pas. L'indécision sur sa réalité est de courte durée. Certes, son interprétation sépare les plus habites, mais cela est normal, voire désirable. Aussi

^{1.} WILLIAM JAMES. Extraits de sa Correspondance, Pavot. Paris, 1924.

bien, la recherche scientifique apporte au savant: paix, satisfaction, promesse de moisson. La moindre observation inédité inti obstacle, à l'emprise sur lui, de la précieuse mais déprimante solitude. Et, comme l'évidence du fait subsiste envers et contre loux, contre la vie même, l'acclamation de ses contemporains ou leur indifference sera négli-gaable à l'esprit qui peut imposer « sa » vérité par une décision expérimentale ».

Plus puissants sur la masse humaine qu'un fait scientifique, la pensée philosophique, dont nous admirons la grandeur, porte en soi de multiples causes de servitude. La plus grave de celles ci résulte du domaine, tout spirituel et donc inaccessible au contrôle, où elle se meut. Rien ne sert de support à l'idée pure, à la vision métaphysique, sinon : base d'argile, le mysticisme de ses adeptes. L'esprit intuitif conduit le savant à la cause; le philosophe à la conviction. La science expérimentale ordonne, classe, pénètre en leurs principes les phénomènes naturels et se propose, en les connaissant, de les dominer. La pensée philosophique, presque toujours en avance sur la science expérimentale, se heurte, quoi qu'elle fasse, à l'Inconnaissable. Elle finit sous le joug drs doctrines, si la science ne l'accueille sous son aile fliale.

Poursuivre la conquête des vérités premières : âpre mission. En discuter : misère!

Quels désirs fréquentent le Sage qui fait profession de philosophie? Convaincre? Au plein de son éclat, il peut engranger les disciples : sa voix, son cœur, sa raison ne réaliseront pas l'unanimité. L'argumentation la plus serrée trouvera ses contradicteurs. D'une lutte de syllogismes, l'universelle conviction ne saurait naître. Caresse-t-il l'espoir de guider les hommes à travers les âges en marche? La flamme, issue de ses veilles, peut briller quelques jours. Il ne prétend pas à sa durée. Elle aura tôt fait de s'éteindre après lui. Certes, l'histoire gravera son nom sur ses tables d'airain. Piètre compensation d'une vie contemplative, consacrée à définir la « Vérité», la « Connaissance », la « Liberté », le « Réal», la « Conscience », etc...

Du point de vue humain, le néant de ses efforts, il ne peut l'ignorer. Il sait bien que la vérité certaine, la vérité évidente est fille de l'expérience ou du calcul. La preuve expérimentale, la preuve mathématique sont interdités à «as vertitude toute spéculative. Née du doute, elle reste une vérité temporaire, apparente, elle retourne sans cesse au doute. Nous dirons, peu importe, si du doute universel il peut, pour lui-même, extraire une crovance.

En opposition à ce résultat, imaginons le « pour » et le « contre », bataillant sans issue, dans l'âme même de ce créateur. Alors, dans une crise de déchirements, il en appellera de sa « solitude » et la rencontre de ses pairs lui sera secourable. Recherchées, les pensées amies ou adverses seront le tremplin d'où rebondira le démon familier. Ainsi puis-je m'expliquer que W. Janes, médecin, psychologue, expérimentateur, se soit un jour aperçu qu'il « était seul au monde », sous le « triste soleil d'Amérique, triste parce que inerte »... Il était, sachons-le, à la veille d'abandonner son laboratoire de psychologie, pour se lancer décidément dans la philosophie pure, c'est-à-dire dans la métaphysique. Et ceci peut servir à comprendre cela.

Mon intention n'est pas d'étudier le cas de W. James. La vie débordante d'activité de cet homme est pourtant d'un puissant attrait. Une association d'idées m'a fait ouvrir à son sujet une longue parenthèse, je m'en évade et m'excuse du découse de ces réflexions. Je prie le lecteur de ne pas y chercher un parallèle entre la Science expérimentale et la Philiosophie. Savoir étique éloigne de la philosophie, nourrissez-le : il conduira vers elle.

Mais il faut conclure. Peut-on soutenir que les Congrès internationaux aient une influence favorable sur la Science?

Celle-ci n'apparaît p+s, du moins à mes yeux.

Créent-ils une atmosphère de sympathie générale?

Oui, sans discussion. Isolement à part, W. James en a bien défini les avantages. Leur utilité est à retardement.

Quelle que soit l'opinion que l'on professe sur les Congrès internationaux, il faut applaudir au succès de celui de Stockholm. Pour les organisateurs, le triomphe est désormais acquis.

Le professeur Jonassos., professeur de Physiologie au Krolinalostitut, présidait cette réunion. Le D' LILESTANN, docent de Physiologie au même Institut, à Stockholm, en fut le régisseur méticuleux et dévoué. Par acclamations, à Upsal, les congressistes lui exprimèrent leur reconnaissance.

Inauguré le 3 août 1926 dans la salle des Concerts, le Congrès clôtura le 6 août dans le grand amphithéâtre de l'Université d'Upsal.

A la dernière heure, dans une improvisation de belle envolée, le professeur GLEV présentait à la Suède les remerciements des congressistes. Il le fit avec éloquence, érudition, finesse, humour.

Le nombre des communications fut considérable. Elles se poursuivirent trois jours durant, matin et soir, sans interruption. Les salles du nouvel Hôtel de ville de Stockholm les abritaient.

Au siège de son activité, dans l'immense Salle Dorée, la municipalité de la capitale scandinave offirit, le mercredi 4 août, un banquet à ses hôtes étrangers. Les personnalités marquantes du Tout-Stockholm assistaient à la somptueuse réception. Les femmes de Suède, nombreuses à ces agapes de Babel, surent y créer, avec un tact de grandes dames, l'atmesphère mondiale nécessaire aux propos ininterrompus. Entre honmes venus de tous les points du globe et s'exprimant en langages différents, la tâche semblait difficle. Elle fut aisée aux Suédoises, dont le remarquable polyglottisme servit à souhait la

Science et la Diplomatie. Qu'elles soient respectueusement remerciées. Le Congrès international de Physiologie fut pour Stockholm un grand événement. Consciente de son importance et flère d'avoir été choisie pour l'abriter, la ville entière en suivait au jour le jour les faits marquants. Nombre de nes compatrioles eurent ainsi l'honneur de la photographie, et même, comble de la gloire, ceux de la caricature dans les quotidiens suédois. Voilà donc un peuple du Nord qui s'intéresse assez à la Science pour vonloir en connaître les prétres es suivre leurs débats!

protectrice de notre DESCARTES.

Au premier rang des manifestations de sympathie organisées par la Sudét, il convient de citer la soirée-réception que les médecins de Stockholm donnèrent en leur Maison, la veille de l'ouverture de ces Assises scientifiques. Le jour de leur inauguration, tous les quotidiens soubitatient, en suédois et en francais, la bienvenue aux savants

Ce sont là jeux de princes. La Suède n'a pas dégénéré depuis Christine,

étrangers.

On sait que les Congrès de Physiologie ont pris l'habitude de faire frapper à chacune de leurs réunions, une médaille représentant les traits d'un savant national, aux travaux de qui se rattachent les progrès modernes de la Science expérimentale.

En 1920, à Paris, nous avions eu la médaille de Bichat. Cette année, les avants suédois offrirent aux congressistes l'effigie de C. W. Schefle. Ou'était ce dérnier?

CARL WILHELM SCHEELE est né en 1742 à Stralsund. En 1757, il entre comme apprenti dans une pharmacie de Gothembourg. En 1765 nous le retrouvons au service de Kjellström, apolhicaire à Malmö. Il passe à Stockholm, puis à Upsal chez l'apothicaire Look. Il s'établit enfin personnellement à Köping où il pratique la pharmacie pendant le reste de sa vie.

C. W. Scheele est bien condu de tous nos étudiants pour ses découvertes de la Giycérine, du Chlore et du Manganèse. Dans une notice écrite pour le Congrès de Physiologie de 1936, par le professeur II. G. SÖDERBAUN, C. W. SCHEELE NOUS est représenté comme ayant précédé PRISTEUT dans la découverte de l'Oxygène. Les faits apportés par le professeur H. G. SÖDERBAUN paraïssent extrémement probants. La séparation de l'oxygène de l'air remonte donc vraisemblablement à 1768 et certainement, d'après les noies de SCHEELE, à 1771-1772. Jusqu'ici, la découverte de ce gaz était datée du 1st avril 1774 et signée de PRISTEUT. On savait bien que SCHEELE ALVOSIER (1773) l'avrient éga-lement préparé, mais c'est à PRISTIEV que la première place fut donnée. Dans une révélation de cette importance, la question de priorité passe pour ainsi dire au second plan. SCHEELE et PRISTIEV travaillèrent complètement à l'insu l'un de l'autre, leurs gloires sont indépendantes, elles ne sont pas antagonistes. Réunis à ceux de Lavosiere, qu'is utilité.

interpréter leurs analyses et définir le rôle primordial de l'oxygène dans les phénomènes de combustion et de respiration, les noms de SCHEELE et de PRIESTLEY sont inséparables des études modernes sur le métabolisme.

Les savants suédois ont élé bien inspirés, en choisissant C. W. Scheele comme Parrain du Congrès de Physiologie de 1926.

(Août 1926.)

Léon Lauron

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I LIVRES NOUVEAUX

MARCH DIER (A.-L.) et GOUJON (A.). L'hygiène alimentaire et la législation. 1 vol. in-8, 38 i pages. Prix : 42 l'rancs. Vicor frères, éditeurs, Paris, 1926. — Livre très documenté écrit par deux spécialistes, pour les industriels comme aussi pour les commerçants de l'alimentation et même les agents des fraudes.

L'introduction de cet ouvrage serait à citer en son entier. Les auteurs y critiquent la situation faite aux fraudeurs par les imperfections de la législation et la tolérance encore exagéré-4 dont ils jouissent parfois.

« Après avoir été surtout une loi de protection commerciale, la loi du 1st août 1905 doit devenir surtout une loi d'hygiène sociale », disent-ils, et ils terminent aissi:

« Aujourd'hui plus que jamais, l'exécution de ces règlements d'hygiène s'impose comme la plus impérieuse des obligations et plus que jamais par conséquent, la loi du t^{ut} août 1903 doit être ce que son auteur (M. Ruxu) a voulu qu'elle soit, c'est-à-dire : une grande loi de protection de la sauté publique. »

Les produits alimentaires sont étudiés dans le livre de MM. MARCHADIER et Goulon suivant l'ordre alphabétique :

Absinthe et similaires, alcools, divers aliments toxiques, antiseptiques, boissons, cacao, charcuteries, eaux, farines, laits, miel, œufs, tapioca, vins, etc.

PORCHER (Ca.). Le lait desséché. In-8° carré, 2° édition, 298 pages avec 9 figures et 8 planches hors trute, Lyon, 1926—Quand, ily a bientôt presque quinze ans, le professeur Poscusa publia la première édition de son livre, il était déjà l'apôtre convaincu des préparations de lait condensé et plus particulièrement de lait desséché. La fabrication de ce dernier était encore au début et, de nos jours, elle a bénéficié non seulement de l'expérience, mais aussi de la recherche scientifique.

C'est pourquoi cette deuxième édition, minutieusement au point, sera encore plus appréciée. Les conditions de la vie sont devenues telles, qu'en ce qui concerne le lait il devient utile, non seulement pour les enfants et lesdébiles, de s'assurer d'un produit régulier, sûr, et présentant pour ainsi direles qualités totales du produit naturel frais; c'est pourquoi sans doute l'auteur, avec juste raison, a développé particulièrement dans son nouveau livre le côté médical.

M. Poacusa a étudié la question du lait dans les pays où cette industrie du lait desséché est plus avancée qu'en France: en Belgique, notamment, et en Angleterre.

La cause du lait desséché est désormais gagnée et le signataire de ces lignes le reconnaît d'autant plus voloatiers qu'il en est un consommateur régulier.

Tous las gens instruits devront lire cet ouvrage où l'on trouve exposés les principaux procédés de fabrication, la composition chimique des diverses poudres de lait ainsi que leurs propriétés organoleptiques et physiques, la microbiologie et l'analyse, les faits reconnes par l'expérience sur la digestibilité et ses avanlages dans l'alimentation.

Les chipitres XVI et suivants traitent du lait desséché comme aliment de la première enfance et c'est là surtout que ce produit rend les plus éminents services, puis chez l'enfant sain et malade comme chez l'adulte souffrant.

Au point de vue social, les laits des échés bien préparés sont un progrès énorme et on ne saurait trop féliciter M. Porcher qui trouve la récompense de ses efforts dans la disparition des polémiques de jadis et l'acquiescement de tous à ses belles campagnes antérieures.

EM. PERROT.

NEUVILLE (II.). Technologie du thé. Soc. éd. géog. mar. et col. 1 vol. in 8 jésus, 304 pages et 46 planches. Prix: 50 francs, Paris, 1926.—
C'est à M. Nouville qu'était de le premier ouvrage en français relatant les données scientiliques connues concernant les transformations chimiques de la feuille de the au ours des différentes préparations qu'elle subil. Depuis une quinzaine d'années, les études t-chiniques se sont poursuivies dans l'industrie du thé, et l'auteur ayant eu la bonne fortune de pouvoir disposer du concours de la Stati me expérimentale da thé de Buitenzorg, à Java, a pu mettre sur pied une deuxième édition entièrement à tour.

A une époque où l'on commence enfin à vouloir entreprendre la production en grand de cette drogue en Indochine, il est heureux que nous puissions consulter un document de cette valeur.

L'ordre des chapitres est resté le même que dans la première édition : structure et composition chimique de la feuille; procédés des factoreries européennes (récolte, llétrissage, roulage, criblage, fermentation, dessiccation ou torréfaction, triage et assortiment, contrôle de la fabrication et appréciation de la qualitél; procédés asidiques; données sur les mélanges.

Dans chacun de ces chapitres, les additions et les modifications sont importantes. Les questions du tanin du thé, de "laclaloide, de l'huile grasse des graines, etc., sont exposées conformément à l'état de la science, avec mentions de détails et de tours de main qu'apprécieront les praticiens. Celle des ferments, qui a donné lieu à lant d'essais pratiques, est exposée avec une précision et une impartialité que l'on appréciera rgalement. Le rôle des machines dans le fletrissage, le roulage, le croilage et la torréfaction y est présenté d'après les plus récents perfectionnements. Il n'est pas jusqu'aux procédés indigénes — dont la connaissance peut être si importante, comme le d'emontre en particulier l'exemple de Formose — qui ne soient exposés à la fois dans leurs principsux détaits traditionnels et dans leur état présent.

Les questions commerciales sont également traitées avec soin et les classifications répondent aux habitudes commerciales actuelles. Toute cette documentation est présentée avec précision et clarté, et les théories scientifiques exposées avec un soin minutieux, qualités auxquelles l'auteur nous avait accoutumés dans sa première édition et qui n'ont fait que s'affirmer. Ex. Passor.

RAY (C. P.) BOONE. Le Bannnier. Noc. éd. giog, mar. et col. 1 vol. in s. jéms, a de pages. Prix: SOffrance, Paris; 1926. — Excellente monographie à signaler aux colons et sociétés coloniales, comme aussi aux industriels et commerçants. Au moment où il semble enfin que le fameux problème du bateau et de la banane va être résolu entre la France et ses colonies, ce travail arrive à sonbait.

Les Anglais out fait des Caaari-s one bananeraie pour ainsi dire unique, détruisant la végétation arborescente qui faisait le charme des li+s; il no sera pas besoin d'agir ainsi en A. O. F., oi la Guinée, en particulier, offre de vastes terrains et où les cultures déjà anciennes ont permis d'examiner le problème sous toutes ses faces.

On produit en effet déjà 6.000 tonnes chez les planteurs de la colonie et 2.500 tonnes on été récoltées par les indigènes; la Guadeloupe se mble entre aussi dans la voie des réalisations; la réussite est fonction du transport!

Après un excellent exposé de la question botanique et des variétés spéciales à chaque région tropicale, l'auteur parle du climat nécessaire des maladies et parssites de la culture proprement dite, de la récolte, de l'emballage, des rendements, etc.

Un important chapitre est réservé à l'industrie; on y trouve une quantité de données analytiques qui éclaireat les nombreux usages alimentaires ou industriels et le livre se termine par l'exposé du commerce actuel. Cet excellent litre sera certainement très apprécié.

EL. PRAROT.

KATO (Gessea). The further studies on the decrementless conduction, it oil, ida pages, 88 igures, 4 planches. Naxson, 760x, 1926. — Dans cette monographie contenant detrès nombreuses données expérimentales, l'auteur a entreprei a critique de la théorie du décrément souteure par Vaswons et son école et qui est maintenant à la base de la physiologie moderne neuromisculaire. A cett héorie il oppose celle de la conduction sans décrément, examine et critique les diverses expériences des auteurs qui l'ont précéde, en particuler celles d'Abauss et de Kurr Lucas et met en reiel les causses d'erreur qui, à son sens, ont conduit à la théorie de la conduction avec décrément.

La représentation qu'il se fait de l'action des narcoliques sur la fonction nerveuse et la suivante : L'excitabilité du nerd diminue graduellement à mesure que la narcose progresse, jusqu'au moment où le nerf perd complètement son excitabilité; la conductivité disparait en même temps que l'excitabilité. Taut que l'excitabilité subsiste, le nerd narcotisé conduit suns décrèment et suit la loi du tout ou rien, bien que la grandeur de la réponse maximale devienne de plus en plus faible à mesure que progresse la narcose, en somme le nerf dans la narcose ne nous montre que des modifications quantitatives, mais pas de changements qualitatifs.

En examinant l'induence de la longueur du segment narcotisé sur le temps requis pour l'abolition de la conductibilité, on est amené à considérer les échanges qui peurent contouellement s'accomplir entre le tronçon sounis à l'action de l'anesthésique et les tronçons voisins qui n'en subissent pas l'action direct. On peut ainsi expliquer pourquoi, en dessous d'une certaine longueur de segment narcotisé (6 mm.), le temps nécessaire à l'abolition de la conduction s'allonge à mesure que l'on raccourcit la longueur du segment.

J. BEGNIER.

tandis qu'au-dessus de cette longueur limite un nouvel allongement de la région anesthésiée reste sans influence sur le temps d'abolition de la conduction. Eudiant la conduction nerveuse dans les fibres sympathiques et vagales soumises à l'action de divers narcotiques, Karo arrive à la conclusion que, dans ce cas non plus, l'indiu nerveux ne subit auoun décrément en traversant la région narcotisée et que le principe du tout ou rien s'applique aussi à ces fibres.

En recherchant l'action de la chaleur et du froid sur un segment nerveux, on peut démontrer que la longueur de celui-ci n'a aucune influence sur le temps requis pour la suppression de la conductibilité et que là non plus on ne trouve aucun indice de conduction avec décrément.

Un chapitre est consacré à l'étade des processus de réparation dans le nerf, aux données relatives à la période réfractaire et à la critique des expériences de Lucas sur ce sujet. Puis l'auteur aborde l'étade de la théorie de la conduction sans décrément dans le muscle narcotisé et conclut que, ici aussi, l'anesthésie neturaine que des modifications quantitaitives et nor qualitaitive si que la loi du tout ou rien reste valable pour le muscle du squelette ou pour le muscle cardiaque narcoités.

le muscle cardiaque narcotise.

Il termine enfin par une interprétation de l'inhibition de Wedensey.

I Brenier.

GANTONNET (D' A.). Petit précis annuel, 1926. i vol., 177 pages. N. Matonx, détur, Paris, 1928.— Dans cel ouvrage, l'auteur passe en revue les principaux travaux de sciences médicales qui ont paru au cours de l'année précédente. Il aborde par conséquent tous les problèmes médicaux de quelque importance, (Traité dans l'esprit de la collection, ce livre se marque spécialement par ses qualités de clarté, de concision dans l'exposé des faits. Une table bibliographique des principaux ouvrages parus dans

l'année 1925 complète très heureusement cet ouvrage.

2º JOURNAUX - REVUES - SOCIÉTÉS SAVANTES

Chimie générale.

Un exemple d'éther-oxyde d'hydrate de cétone. Bougault (J.). C. R. Ac. Sc., 1926, 182, n° 20, p. 1224. — L'acide amidé

traité par le permanganate de potassium, donne un imide auquel l'auteur avait attribué précédemment (C. R. Ac. Sc., 180, p. 1944 et 182, p. 785) la formule

Bull. Sc. Pharm. (Janvier 1927).

D'après des recherches ultérieures, cet imide doit posséder deux atomes d'hydrogène de plus, et répondre à la constitution

La modification apportée à la formule de l'imide entraîne des modifications correspondantes pour les corps qui en dérivent. P. C.

Alcoylation des nitriles de la série granse. Préparation des di et trialcoylacétonitriles. Raxar (Mer P.). C. R. Ac. Sc., 4926, 482, nº 20, p. 1226. — Les nitriles de la série grasse, traités par l'amidure de sodium, donnent des dérirés sodés, que les halogénures d'alcoyles transforment en nitriles «alcoylé».

Sur l'oxydation de l'acénaphtène. Marquis (R.). C. R. Ac. Sc., 1926, 182, n° 20, p. 1927. — l'oxydation de l'acénaphèlen en solution acétique par le bioxyde de plomb fournit l'alcool correspondant l'acénaphéenol. L'oxydation chromique de l'acénaphéenol donne l'acénaphéenone. P. C.

Sur le tétrafluorure de carbone. Lebrau (P.) et Dauiss (A.), C. R. d.c. Sc., 1926, 182, n° 2 p. 1340. — Le tétrafluorure de carbone GPest un gaz inodore, de point d'ébullition voisin de — 130°, sans action sur l'eau, inattaqué par la potasse, n'attaquant le verre qu'au-dessus du point de fusion de celui-ci. Le gaz décrit antérieurement sous le nom de tétrafluorure de carbone était un métange. P. C.

Sur un hydrocarbure coloré: le rubrêne. Mousey (C.), Duranses (C.) et Massata Dass (P.). C. R. A. Sc., 1986, 184, nº 24, p. 1446. — Le chlorure de pényléthinyl-diphénylméthyle Cff!!—("EC-CCI (Cff!)", chauffé dans le vide, perd de l'acide chlorhydrique et donne un hydrocarbure, le rubrêne de formule brute Cff!", cristaux d'une magnifique couleur orangée, fondant à 3314 (blo Maçessex), soluble dans le benrêne en donnant un liquié rouge orangé doné d'une intense fluorescence jaune. Le rubrêne fixe 4 atomes de brome.

Un peroxyde organique dissociable: le peroxyde de rubreme. Moranu (A.) Duransus (C) - H. Marsual Daw, P.). C. H. Ac. Sc., 1926, 421, n° 26, p. 1384. — Le rubrène peut fixer l'oxygène libre, sous l'action de la lumière, en se décolorant. Cette oxydation donne naissance à un produit blanc cristallisé, contenant du solvant de constitution, et qui se dissocie sous l'action de la chaleur en régénérant ses constituants : solvant, rubrène, oxygène libre.

P. C.

Peroxyde de rubrène; nouvelles expériences. Moursu (C.), Dufanisse (C.) et Butlen (C.-L.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, n° 2, p. 101. — L'oxydation du rubrène en peroxyde nécessite l'action de la lumière. Inversement la dissociation du peroxyde de rubrène se fait avec émission de lumière. — P. C.

Synthèse des carbures alléniques. Bouis (M.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, n° 2, p. 133. — Les vinylalcoylcarbinols CH²=CH.CHOH.R. traités par le

tribromure de phosphore en présence de pyridine, donnent les bromures CHPBr.CHE-CH.R., qui fixent du brome en donnant les tribromhydrines CHPBr.CHBr.R. L'action de la potasse sur ces tribromhydrines conduit aux dibromures CHPE-CBr.CHBr.R., qui eux-mêmes, traités par la poudre de vince t'alcolo, fournissent les carbures alfeinjeues R.CHE-CE-CHP. P. C.

Chimie biologique.

Action de la chalcur sur le complexe caséinate de chaux+ phosphate de chaux. Plus grande sensibilité des micelles phosphatiques. Poacsza (C.). C. R. de. Se., 1926, 132, n° 20, p. 1247. – Un sait que le lait porté à une température élevée coagule mai sous l'action de la présure. Dans l'action de la chalcur sur le complexe colloidal caséinate de chaux+phosphate de chaux, ce sont les micelles phosphatiques qui sont particulièrement atteints.

Sur la teneur relativement élevée du pancréas en nickel et en cobait. Barrano (6, el Macranouw (b.), C. R. Ac. Sc., 1926, 182, n° 22, p. 1305. — Le pancréas est un des organes animaux les plus riches en nickel et en cobait. D'autre part, les préparations d'insuline peuvent contenir des containes de fois plus de nickel et de cobait que les glandes d'où elles ont été extraite.

Sur les propriétés générales des cryptotoxines, en particulier de la cryptotoxine tétanique. Viscari (H). C. R. Ac. Sc., 1982, 182, nº 22, p. 1907. — L'addition de palmitate de sodium en proportion très faible a la propriété d'auntibiler entièrement la nocivité de diverses toxines microbiennes; les toxines inactivées ne sont pas cependant réellement détruites, elles sont dissimulées (cryptotoxines). D'autre part les injections réliérées de ryptotoxines conférent une certaine immunité. P. C.

Action de la solution de chlorhydrate basique de quinine et d'uréthane sur le sang, Patri (R.). C. R. de. Se., 1926, 1829, n. 23, p. 1413. — Lorsqu'on ajoute au sang une solution de chlorhydrate basique de quinine et d'uréthane (formule des hojtatux militaires), le sang prend une coloration brun marron, puis grise; il s'épaissit rapidement et se prend en masse, sans qu'aucun jiquide ne surnage; je même phénomène a lieu avec le sang défibriné, mais il est plus lent. La solution de chlorhydrate de quinine seul detremine une hémôptes sans soliditaction, ni coloration brune; la solution d'uréthane seule est inactive. En substituant l'urée à l'uréthane, on seule des la compagne de dum de l'est de l'es

Sur un procédé permettant d'arrêter à volonté les fermentations, notamment celles des liquides sucrès et alcooliques et de les rendre infermentescibles. Borland. C. R. Ac. Sc., 1926, 182, n° 23, p. 1422. — La méthode consiste, avec un moit de vin par exemple, à attendre que la fermentation soit bien déclarée et qu'une certaine quantité de sucre ait été transformée en alcol, pais à chauffer le liquide pendant une heure environ à une température très légèrement supérieure à la température mortelle pour les levures; le liquide est ensuite refroidi, puis ramené à la température optima de fermentation; il est une fois encore ensemencé avec les mêmes levares, puis, quand la fermentation est de nouvean nettement déclarée, on le chauffe une seconde fois. Il suffit en général de trois opérations de ce genre pour rendre le liquide infermentescible, même après addition d'une proportion importante de levure. Une série d'expériences ont montré que le phénomène n'est pas limité aux levures et qu'on peut, par cette méthode, « vacciner » des liquides quelconques.

Influence du nickel et du cobalt sur l'action exercée par l'insuline chez le lapin. Barnano (G.) et Macresure (M.). C.R.A.o. Sc., 1926, 132, n.º 23, p. 1594. — L'influence du nickel et du cobalt est différente suitant les préparations d'insuline. Avec certaines préparations, le nickel et le cobalt, administrés en même temps que l'insuline, auymentent dans une proportion importante la quantité de sucre détruit. Ajoutés séparément, les deux métaux ne modifient pas sensiblement la vitesse de l'action hypoglycémiante, ils l'intensifient et la prolongent. Si l'on ajouté à la fois les deux métaux n'illus line, la vitesse de destruction du sucre est ralente, tandis que sa durée est prolongée plus longuement que par les métaux ajoutés séparément. P. C.

Contribution à l'étude des builles d'animaux ma'nis. Recherches sur l'huile de calmar (Todaras sagittatus Lk.). Azoné [R.) et Canat. [H.). C.R. Ac. Sc., 1926, 183, n° 2, p. 152.— Les muscles du calmar ne contiement que fort peu de graisses; celles-ci sont constituées par dessi glycérides associés à une proportion élevée de cholestérides. Les alcools alibhatiques n'existent pas dans la graisse de calmar.

P. C.

Sur l'existence d'un indice de phosphore nucléique des tissus. L'aullier (M.) et Alliner (H.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, n° 2, p. 162.—
L'expérience montre qu'il existe un indice de phosphore nucléique des tissus, c'est-k-dire que chaque tissu, dans une espéce donnée, présente une certame teneur en phosphore nucléique, caractéristique de ce tissu. P. C.

Chimie analytique. - Toxicologie.

Quelques remarques sur la précipitation et le dosage de l'acide urique par les sels cuivreux. Py (G.), Journ, de Ph. et de Ch., 1926, 8 ° s., 3, p. 366. — En lenant compte des travaux d'Armano et Burnz et des modifications de Ducus, les auteurs indiquent la méthode de dosage urils ont adopté pour le dosage de l'àcide urique dans l'urine. B. G.

U-émie et oxalémie. Knonu (1), Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8's., 3, p. 37i. — Technique pour le dosage de l'acide oxtique dans le sang (5 cm² de sérum nécessaires). Les chiffres trouvés dans 10 cas d'urémie avec aotémie supérieure à la normale, mais ne dépassant pas 1 gr., sont très supérieurs à la moyenne admise (0 gr. 01). Dans l'exs, la proportion était considérable (0 gr. 05). A noter que dans un seul cas l'aride oxalique était absent ou en quantité très faible. Ces faits montent l'importance de l'oxalémie dans les intoxications urémiques. Chez un des malades étudiés on a pu constater une amélioration très sensible de l'état général, ou même temps

qu'une baisse considérable de l'oxalémie, alors que l'azotémie restait presque constante. B. G.

Construction d'échelles colorimétriques stables pour la mesure des indices pH. Bruere (P.). Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8° s., 3, p. 377. B. G.

Réflexions sur les diastases et sur leur spécificité. Bridel (M.). Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8° s., 3, p. 401. B. G.

La valeur de l'indice D. M. du point de vue de la toxicité des arsénobenzènes. De Mytteraere, Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8° s., 3, p. 497.

B. G.

Remarque à propos de la communication précédente. VALERI (ALANS) et LARSY (LÉON), Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8°s. 3, p. 506. — Pour de MYTENARSE la question de l'examen chimique est résolue. Pour les auteurs elle est simplement posée et ils ne considèrent pas dans tous les cas que l'indice D. M. en donne une solution satisfaisante. R. G.

Nouveau procédé de dosage de l'acétone et son application à l'urine. Fleury (P.) et Yacous Awad. Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8° s., 3, p. 406 et 449. - La méthode jodométrique habituellement utilisée pour le dosage de l'acétone n'est pas spécifique. Les auteurs ont cherché à appliquer cette méthode à un précipité entraînant spécifiquement l'acétone et dans ce but ils ont étudié les combinaisons données par ce corps avec certains sels mercuriques. Le travail comprend deux parties : 1º étude sur le dosage de l'acétone au moven de ses combinaisons mercuriques; 2º dosage de l'acétone dans l'urine. Dans la première partie les auteurs montrent qu'il est possible de doser d'une façon simple et exacte par voie iodométrique l'acétone contenue dans les précipités formés par ce coros avec le sulfate mercurique (R. de Denicks) ou l'iodomercurate de potassium (R. de Nessler) et ils ont appliqué ce procédé en utilisant le R. de Nessler d'emploi plus simple et plus sensible. Pour le dosage de l'acétone dans l'urine le procédé peut être appliqué sous trois formes : 1º directement sur l'urine ; 2º par absorption dans le vide; 3º sur le distillat. Voici la technique à suivre pour le dosage sur le distillat : 100 cmº d'urine (ou moins selon sa richesse présumée) acidifiés par 1 cm² d'acide phosphorique sont soumis à l'ébullition à un courant de vapeur d'eau dans un appareil distillatoire portant une colonne rectificatrice, le distillat est recueilli avec les précautions nécessaires pour éviter toute perte par volatilisation. Pour des quantités d'acétone de l'ordre de 0 gr. 50 par litre, les 10 à 15 premiers centimètres cubes de distillat renferment la totalité de l'acétone. Au-dessus de cette dose 20 à 25 cm² de distillat suffisent. A 5 cm2 ou 10 cm2 de distillat contenant au maximum 5 milligr. d'acétone ajouter 30 cm³ de réactif N. Après coagulation du précipité (quinze à vingt minutes), centrifuger et décanter, puis le tube étant placé dans l'eau froide traiter le précipité par 1 cm² d'HCl (D == 1,17) dilué au demi en volume, soit 5 N environ et 5 cm2 d'iodure de K à 20 %. Filtrer sur un très petit filtre sans plis pour séparer le mercure réduit en recevant le filtrat dans un récipient baignant dans l'eau froide. Laver trois fois le filtre avec à chaque fois 2 cmº d'eau. Au mélange du filtrat et des eaux de lavage ajouter 10 cmº de solution de soude à 27 °/c. Après dix minutes acidifier par addition de 15 cm² d'HCl (5 N environ) et titrer l'io de libéré par l'hyposulfite de soude décinormal; calculer le résultat sachant que à 1 cm² d'iode disparu correspond 0 milligr. 9666 acétone. Ce procédé a montré que l'acétonurie physiologique ctait de 1 à 2 millier, par litre.

Sur le dosage de l'acide urique dans le sans. Josseo, Bisseo et Porssoo. Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8°s., 3, p. 457. — Critique des méthodes colorimétriques. Les auteurs proposent une méthode volumo-colorimétrique. (Au lieu de recouir à la comparaison — souvent difficile — des teines obtenues, on utilise la propriété d'un réactif décolorant la solution). La quantité de substance à doser est calculée d'après le volume du réactif titré nécessaire pour produire la décoloration. Dans le cas présent le réactif est le ferrocyanure de K. Une étude ultérieure démontrera si ce procédé s'anchine au dosage dans l'urine.

B. G.

Les réceutes fraudes et falsifications alimentaires. Leur recherche par voie chimique, Cattelain. Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8 s., 3, p. 467 et 511, - Pour les eaux minéralisées, la fraude par substitution d'eau ordinaire est facile à déceler en déterminant les éléments les plus caractéristiques. Dans les limonades gazeuses on a tenté l'utilisation de l'acide orthophosphorique et de produits à bases de saponines. Celles-ci peuvent être isolées après précipitation par le sous acétate de plomb et élimination du plomb à l'état de sulture, puis concentration du filtrat. On les caractérise par des réactions colorées indiquées par Suss. La bière est la moins falsifiée de toutes les boissons hygiéniques. Le cidre est quelquefois additionné de NaCl facile à déceler. Les produits de charcuterie sont quelquefois additionnés de caséine au lieu d'amidon. La recherche peut être effectuée en traitant le produit par l'eau à l'ébullition. Le liquide filtré est trouble et opalescent avec la caséine tandis qu'avec l'amidon il est limpide. Pour la décoloration des fruits et le blanchiment des champignons on a utilisé le chlorure stanneux dont l'emploi est interdit. Pour les confitures on emploie souvent les sucs pectiques de pomme dont l'addition permet de réduire la proportion de fruits. Mais il est possible de rechercher ces sucs (sauf dans les confitures de prunes) par caractérisation de l'acide malique, A citer encore notes sur miel, café, lait, fromages, chocolat, saindoux, farine, matières colorantes, antiseptiques.

La séparation des monophénols et des monoéthers de diphénols. Hurane (R.). Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8° s., 3, p. 507.— En étudiant l'buile progénée de bouleau, l'auteur a essayé cette séparation par une méthode classique (différence de solubilité des dérirés strontianiques). Il résulte de ce travail que le traitement à la strontiane ne permet pas la séparation, il est indispensable de recourir à la déméthylation des monoéthers de diphénols. B. G.

Sur me erreur possible dans l'essai du sous-nitrate de bismuth prescrit par la plarameopée germanique. Rollin (G.). Journ. 4p Pharm. et de Chim., 1926, 8° s., 3, 5. 509. — La recherche de Asse fait après calcination du sous-nitrate. Le résidu refroid est pulvérisé et dissons dans un peu d'IUC), cette solution métangée avec deux fois son volume de solution de chlorure stanneux ne doit pas donner une coloration foncée au bont d'une heure. Or cette réaction peut têtre positive sans As lorsqu'il existe une petite quantité de N'O'; quand la proportion dépasse 10 °/, d'oxyde la fausse réaction ne se produit plus.

A noter que le tellure donne une résettion positive, de même que pour la recherche avec l'acide hypophosphoreux. B. G. Remarques sur le dosage volumétrique de la potasse à l'état de Bitartrate. Mausics (R.). Ann. de Chim. anat., 1926, 2° s., 8, p. 128. R. G.

Sur une réaction qualitative des sels de cadmium, permettant de rechercher Cd en présence de cuivre. Musuae (R.), Ann. de Chim. anal., 1926, 2° s., 8, p. 130. — Si l'on place dans un tube à essais une trace de sel de cadmium et si l'on y ajoute i cur' de sultate de brucine à 1°s, puis du bromure de potassium, on obtent un précipité blanc abordant de bromure double de cadmium et de brucine. Les sels de cuivre dans les mêmes conditions ne donnent pas de précipité.

Cette réaction peut également servir à différencier un chlorure d'un bromure, le promier ne donne pas de précipité en présence de sel cadmique et de brucine. B. G.

Recherche de la graisse de coco dans le beurre de cacao. Rurr (1). Aon. de Chim. mail. 1928, 29 × 8, 6, 13 «. — L'auteur a resherché et controlé différentes méthodes pour la recherche de la graisse de coco. de plus en plus employée pour faisifier le beurrer de cacao. Les indices de Rumara-Mussus et Poursses ne suffisent pas à déceler des additions de 1, 2 et même 5 %, l'atratue et Mansans ont élaboré un nouvel indice, dit indice de passage, se basant sur la volatilité plus grande des acides caproque et caprylique contenus dans la graisse de coco. O. établi l'indice Rusnart-Mussus après asponification avec 4 cm² de glycérine et 2 cm² de KOII (1: 1), en filtrant les 10 cm² obleuns dans un ballon de 300 cm², en rinçant le ballon jaugé et chauffant pendant quice minutes à l'ébulition au réfrigérant secondant avant le tirage. On acidité largement le liquid ettré; on complès 200 cm² et l'on redattile 100 cm². On thi ces coi 00 cm² (6) et 10 n obient l'indice de passage en faisant le rapport. Empt et l'ancide de passage en faisant le rapport. Empt et l'ancide de passage.

passage en taisant le rapport $\overline{R-M} \times 100 = \text{mance}$ de passage. Cet motée ne doit pas être supérieur à 60 pour les bearres de cacao et les chocolats ordinaires et à 80 pour les chocolats au lait.

Titre de l'air atmosphérique en krypton et en xénon. Monzer (C.) et Levare (A. L. C. R. A. S. S., 1926, 483, n° 3, p. 171 — Les auteurs ont repris la désermination de la proportion de krypton et de xénon contenns dans l'air alm sphérique en employant la méthode spectrophotométrique de dosage. Ces nouvelles déterminations permettent de fixer ainsi la composition centésimale de l'air en gar arres (en volumes)

Argon .									0,9323
Néon									0,0018
Hélium .									0,0005
Krypton									0,0001
Xégon .									0.00000

P. C.

Pharmacologie. - Chimie végétale.

L'étalonnage ou standardisation des aloès. Légen (E.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 3, p. 305. — Jusqu'ici les aloès n'ont été appréciés que par l'examen de lenr aspect physique, cet essai conduisant à déprécier certaines variétés que leur analyse conduit à considérer comme de valeur. sensiblement égale à celles des sortes d'un prix plus élevé. Le travail de l'auteur montre qu'il est possible d'établir la valeur des aloès comme on le fait pour les autres drogues. On pourrait exiger pour l'aloès du Cap et ses similaires 47 à 20 °/s. d'aloines chlorées, pour les aloès de Curaçao et des Barbades 31 à 34 °/s.

Essai de l'huile de cade. Huxas (R.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 3, p. 345. — L'analyse complète d'une huite de cade devrait comprender indépendamment de l'essai indiqué au Codex. 1° La détermination des températures de distillation en précisant ce qui passe sous pression normale de 150° à 200°, de 200° à 250° de 250° à 300°; 2° l'examen polarimétrique de l'huile, après élimination des portions soulbles dans les aclais ditués et traitement à la vapeur d'eau on doit obtenir une déviation plus ou moins forte, mais toujours gauche; 3° l'essai à l'acide acétique saturé d'HCl.

B. G.

Sur le borax comme stabilisateur de la solution de Dakin.
Lassewe-Dascasseo (18** A. Journ. de Ph. et de Ch., 1942 8* s., 3, p. 347.

Le biborate de soude est un très bon conservateur de la solution de Dakn,
utilisé en propriotio de 0 gr. 50 %, pour une solution qu'on ne garde pas
plus de trois à six jours. Pour les solutions qui doivent être conservées plus
longtemps, un mois par exemple, i suffit d'ajouter 1 gr. */e, de biborate. En
ce qui concerne les flacons, il n'est pas nécessaire que ceux-ci-solent
colorés, bouchés émeri ou remplis complétement par la solution de Dakin.

Sur la recherche de l'aspéruloside dans les végétans. Extraction de ce glucoside du « Gallum Aparine » L. Hérissey (H.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8s., 3, p. 253.

Analyse de l'élistir parégorique du Codex 1908. Cuanna (1), Journ. de Ph. et de Ch. 1969. 8v. a. p. 362. — Les déterminations portent sur deux catégories d'essais : 1º essais pouvant être appliqués d'une façon générale à l'analyse des teintures (densité : 0,9124, extrait sec à 100° : 0 gr. 412, nombre de gouttes au gramme : 33), détermination du louche aver l'eau (pour 10 cm² le louche débute entre 2 cm² 7 et 3 cm²); 2º essais particuliers comprenant le dosage de l'acidé benorique, le dosage et la caractérisation du camphre, la caractérisation de l'acide méconique, de l'acide benroque et de la morphine.

L'huile pyrogénée de thuya. Mass (R.), Journ. de Pharm. et de Chim., 1998, 8. s. 3, p. 539. — Les goudrons ou huiles pyrogénées de thuya (bois de Calitiris quadri valis) étudiés par l'auteur sont caractérisés par : une faible proportion de benzine de bois, une proportion d'huile de goudron (fraction distillant de 150 à 2009) de 42 à 50 %, un résiou à 3000 de 50 à 50 %, une densité de 1,1, la présence d'une essence lévogyre, une addité soluble dans l'eau élevée, une teneur en phénois bruis élevée. Cette huile se différencie nettement de l'huile pyrogénée de rameaux de Thuya occidentalis préparée par M. Hurans, par la densité et la proportion de benzine de bois. L'huile pyrogénée de M. Hurans a une densité inférieure à 1 et donne à la distillation 39 y de produits au-dessous de 1509.

Sur la préparation des suspensions huilenses d'oxyde et de carbonate de bismuth pour injections intramusculaires. Picox. Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 5. - Des recherches de l'auteur il résulte : 1º que la cause de certains abcès produits avec l'oxyde de bismuth hydraté doit être rapportée à la formation d'un savon qui s'agglomère en masse relativement volumineuse et présente, par suite, un état physique empêchant son assimilation. Le carbonate basique ainsi que l'iodobismuthate de quinine ne présentent pas cet inconvénient. En dehors de la substitution du carbonate basique à l'oxyde hydraté, substitution dont l'auteur a montré les avantages, il n'y a pas avantage dans la préparation de la suspension huileuse à utiliser la lanoline : l'huile d'olives seule convient très bien. Le produit bismuthique avant emploi doit être parfaitement desséché et refroidi à l'abri de l'humidité. Porphyrisé ou simplement tamisé, il devrait, après mise en suspension, être passé sans effort mécanique par simple écoulement à travers un tamis de soie n° 200. Le verre des ampoules devra posséder une cassure nette (on retrouve parfois des parcelles de verres dans les suspensions du commerce). Lorsqu'on emploie le carbonate basique, l'asepsie et la tyndallisation employées pour la préparation peuvent être remplacées par une stérilisation à 120°.

Sur les variations des concentrations des acides sulfuriques purs du commerce et sur la nécessité d'employer l'acide de densité 1,84 dans l'essai sulfurique des ivaselines. Richano [F.)dourn. de Ph. et de Ch. 1926, 8 s. s., 4 p. 11. — Il y a liue de vérifier la richesse de l'acide employé, les livraisons du commerce donnant des produits de titres divers pour un même lot. B. G.

Sur l'efficacité des stabilisateurs employés pour assurer la conservation de l'eau oxygénée. Chartier (J.), Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 3, p. 543. - Ces recherches ont été effectuées pendant un an, avec une eau oxygénée très pure à 11 volumes obtenue par dilution d'un perhydrol à 410 volumes. Les stabilisateurs employés ont été au nombre de 7: alcool, glycérine, urée, acide urique, tanin, acide benzoïque, acétanilide, aux doses de 2 centigr, ou 10 centigr. En ne conservant des résultats que ceux obtenus avec 10 centigr. de stabilisateur par litre, on voit que l'alcool, la glycérine et l'urée ont donné des résultats appréciables mais peu intéressants. Par contre, 4 stabilisateurs se sont montrés très efficaces : l'acide urique, le tanin, l'acide benzoïque, l'acétanilide. Si on élimine l'acide urique en raison des difficultés que l'on éprouve à le faire entrer en solution et le tanin composé mal défini donnant facilement des colorations en liqueur alcaline, les résultats appellent l'attention sur l'emploi de l'acide benzoïque et de l'acétanilide qui se sont montrés parfaits. Les auteurs out pu constater, par ailleurs, que le verre jaune avait une action favorable, de sorte qu'en combinant l'emploi d'un stabilisateur bien choisi avec l'usage de récipients opaques, on devrait obtenir une conservation remarquable de l'eau oxygénée.

Les propriétés chimiques et physiologiques des principes endocriniens. Applications à l'essai. des produits organothérapiques. Fabra (R.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 4, 8° s., p. 13.— Conférence faite à la Société de Pharmacie de Paris.

Sur la présence de chlorure de baryum dans le chlorure de calcium officinal. Précisions sur la recherche de cette impureté. Richard (F.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 49. — Le Codex de 1908 indique que le soluté de chlorure de calcium ne doit pas donner de

précipité par la solution saturée de sulfate de calcium (barvum). Cet essai est assez imprécis et le précipité formé n'est pas forcément un composé barytique puisqu'il peut s'agir de sulfate de strontium. Avant eu à examiner plusieurs livraisons de chlorure de Ca. l'auteur les a trouvées défectueuses. et après certaines remarques il donne la technique suivante pour la recherche du baryum. Întroduire dans un tube à essai très clair, ni rayé, ni strié, 5 à 10 cm² de solution de chlorure de Ca (à 20 % pour le sel cristallisé, à 10 % pour le sel fondu ou desséché) acidulée par HCl, préglablement filtrée sur un filtre à analyse et un égal volume de solution saturée de SO'Ca, parfaitement limpide, mélanger, porter doucement à l'ébullition, boucher le tube avec un liège fin et laisser refroidir. En l'absence de Ba et St aucun louche ni aucun dépôt en l'espace d'une heure. En présence de Ba ou St, louche ou opalescence, ou trouble plus ou moins abondant. Pour la différenciation opérer ainsi : Dans un tube à essai clair, introduire 5 à 10 cm² de la solution de chlorure de Ca neutralisée, ajouter égal volume de solution saturée, limpide, de chromate de strontium, mélanger, boucher avec liège fin. L'expérience se fait à froid. En l'absence de Ba aucun louche ni précipité dans le temps d'une demi-heure. En présence de Ba, on a presque de suite ou de suite un louche, une opalescence ou un trouble et après quelque temps un précipité. Ce chromate peut être rassemblé, séché, pesé. L'auteur a trouvé pour 3 échantillons de chlorure de Ca et par kilogramme de sel cristallisé : 0.38; 0.45; 1.50 de BaCl*2H*O.

Co sel de baryum provient des pierres à chaux impures utilisées dans les usines à soude So.r.av, le chlorure de calcium étant fourni par ces usines pour lesquelles il forme un sous-produit embarassant. La purification du CaCl' résiduel doit se faire au moyen d'acide sulfurique employé en léger excès; on trouvera alors comme impuretés des traces de sulfate.

в. с.

Recherche micrographique de l'acide tartrique dans les préparations officiantes qui en renferment. François (M) et Lonaxos (Ca.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 54. — L'acide tartrique est caractérisé par la formation de cristaux nets de tartrate droit de calcium. Les techniques sont différentes suivant que la recherche porte sur des sirops ou limonades, des vins médicinaux ou des mélanges sains comme l'eau de Seditiz ou la poudre de sublimé et d'acide tartrique. B. 6.

Sur l'examen polarimétrique des huiles de cade. Mass; (R.), Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8°s., 4, p. 61. — Conclusions de l'auteur : On retreuve pour l'huile de cade vraie, obtenue avec du bois de tronc, le sens et l'ordre de grandeur des rotations observées par M. Huesas et antirieurement par l'auteur. Mais l'huile de branches est peu active sur la lumière polarisée et l'huile de racine est franchement destrogyre.

Les racines n'étant pas la matière usuelle de la préparation de l'huile de cade, on peut exiger d'une buile de cade vraie qu'elle donne une essence déphénolée lévogyre comme le propose M. Hunau. Les résultais relatifs aux goudrons de Juniperus phonices et J. thurifers montrent que par l'examen polarimétrique on ne saurait différencier ces goudrons de l'huile de cade vraie. Seal, parmi les divers goudrons authentiques étudiés jusqu'ici, J. Oxycoefurs, J. phonices, J. thurifers, Pinus haloponsis, Callitris quadrivails, Coderus uthantica, le goudron de cèdre peut être identifié par examen polarimétrique parce que seul il présente une rotation droite très accusée. B. 6.

A propos de l'essai de l'huile de cade. HUERRE (R.). Jaurn. de Ph.

et de Ch., 1920, 8° s., 4, p. 65. — A propos du travail de M. Massr qui avait mis en doute l'authenteité de certaines huiles examinées par l'auteur, M. H. rappelle que ces huiles avaient donné du dichloritydrate de cadinène gauche, ce qui, insqu'à présent, exactéries les produits essentiels ou pyrogénés obtenus avec le seul Janiperus Oxycordrus. Il serait intéressant de soumettre à cet essai des huiles de racines et de troncs de J_c , $J_chaniperus$ de J_c , $J_chaniperus$ et J_c , J_c ,

Index des Sapindacées de Madagascar. Coov. (P.). Ann. Musée col., Marseile, 1925, 33° année, 4° x. 3, p. 13-21: — Cest une brève description de la soixantaine d'espèces de Sapindacées de la flore de Madagascar on seule la tribu des Cossigniées n'est pas représentée. Seul le Dodonace madagascariensis Raidk, arbre cultiré par les Malgaches pour nourrir lesvers & soie, présente un intérêt économique.

Etude chimique des graines et des builes de pracachy et d'owala. Macallax (L.), Burus (Mi* A.) et Hoszizo (I.). Ann. Mas. col., Marseille, 1925, 33° année, 4° s., 3, p. 23-28. Le pracachy est le Pentaclethra filamentosa Benth. du Brésil, dont les graines sont plus petites que celles de l'owals du Gabon (Pentacletira macrophylib); leuir poids moyen est de 7 gr. 5, tandis que celui des graines de cette dernière espèce est de 12 gr. Les auteurs donnent des constantes de ces builes un peu différentes.

ем. Р.

Etude microscopique de la graine et du tourteau du « Pentacelettra filamentosa ». Caoux (P.). Ann. Mus. col., Marseille, 4925, 33° année, 4° s., 3, p. 29-36. Ex. P.

Etude chimique de la graine et de l'huile de jaboty. Manoallam (L.). Aum. Mus. col., Marseille, 4925, 33* année, 4* s., 3, p. 37-38. Cette graine n'est pas celle qui a été désignée sous ce même nom de jaboty et rapportée à une Vochysiacée, l'Érisma calcaratum. Ce serait plutôt une Lécythidacée. Ruille riche en acides palmitique et myristique. Ex. P.

Les enzymes déterminants des novaux eccoproticophores dans les drogues à anthraquinones. Daels (Félix), Bull. Ac. royale Méd. Belgique, Bruxelles, 1926, 5° s., 6, p. 397-403. - Dans cette note, M. Dages rapporte ses récentes observations sur l'action des ferments sur le novau anthragginonique. Les drogues à anthragginones et en particulier les rhubarbes, d'après les recherches de M. Darls, renferment un ferment oxydant. Celui-ci aurait pour effet d'introduire des ions OH dans la molécule quinonique, ce qui la solubilise et augmente par suite ses propriétés thérapeutiques. L'auteur montre, en outre, la présence du fer on du manganèse dans cette catégorie de drogues. Il constate que celles riches en manganèse sont plus actives que celles riches en fer, ce qui confirme le rôle actif du manganèse en tant que co-ferment des oxydases. M. Daels déduit de son travail cette conclusion : le groupement quinopique ne devient actif que sous l'influence des enzymes contenus dans la plante; nouvel exemple des relations existant entre la constitution chimique et les propriétés pharmacodynamiques des agents médicamenteux. On comprend tout l'intérêt qu'apporte cette note à l'histoire des drogues à purgatifs anthracéniques et combien elle éclaire d'un jour nouveau le mécanisme de leur activité thérapeutique.

Dr E. MAURIN.

Fabrication de la vanilline à partir de l'essence de girolle. Mec Laso (1.). Rev. des Prod. chimiques, Paris, 1926, 28, u° 7, p. 217 (d'après Chem. Trade dours.). — Plusieurs méthodes permettent de fabriquot la vagione. On partir le leugion de l'essence de girolle, en passant par bluvagione. On partir le leugion de l'essence de girolle, en passant par bluvagione. On partir le leugione de l'activation de production de l'activation de celle-ci, hydrolyse finale, puis cristallisation des l'activation de celle-ci, hydrolyse finale, puis cristallisation dans l'alcolo flex.

Le rendement atteint 13,5 Kos de vanilline pure pour 25 Kos d'acétylisoeugénol. R. Wz.

Contribution 'à l'étude de la noix de kola: les kolatiers au Congo belge. L'Herwin: (L) et Pransars (J). L'Agronomie coloniale. Corgo belge. L'Herwin: (L) et Pransars (J). L'Agronomie coloniale. Paris, 1928, 44, no 99, p. 101-141 et n. 102, p. 238-252. — Après un résumé de nos connaissances botaniques et chimiques un les kolas, les autuers exposenties que les kolas, les autuers exposenties que les kolas (Los abulley) M. Conv. Colla equinital Solutiers à plus de deux cotylédons (Cola Bulley) M. Conv., Colla equinitale Souror et Efen., Cola vorticillale Aix sury sont spontantés au Congo belge, tandis que le Cola nitida A. Curv. (kolatier à deux cotylédons) y a été introduit II va vinet ans.

Les kolas du Congo belge sont aussi riches en caféine que celles des autres régions africaines. Pour des kolas à deux cotylédons de diverses provenances, le laux varie de 1,28 à 2,48 */e; il est en général plus faible dans les ammodes comptant de 4 à 6 cotylédons. Le rapport de l'avoie catélinique à l'avoie total varie entre 1 sur 3 et 1 sur 3 à chez les fausses vaies; chez les fausses kolas, la quanité d'avoie non caféinique est plus élevée. Dans les cendres, les auteurs ont dosé la potases, la magnésie, la silice, les oxycès d'alumine et de titane, le fer, le manganèse, les acides phosphorique et sulfurique. La chaux, la potasse, le chlore von trelativement peu abondants. R. Wz.

Pharmacodynamie. - Thérapeutique.

L'action de la cocaine sur la pupille comparée à son action sur certains autres organes renfermant des muscles lisses.

MILLER (G. H.). Proceed. Amer. Soc. f. Fharm. and exp. Ther., décembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., décembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1926. 27, n° 3, p. 245-247. — La mydriase cocainique est bien due à l'excitation des fliets sympathiques qui innervent le muscle raidé de l'Iris et non au relachement direct du muscle circulaire de l'Iris. La cocaine excite, de plus, d'autres muscles innervés par lesympathique: les solutions de cocaine à 1/10.00 excitent tou-jours nettement l'utérus des lapines et des cobayes vierges et pleines, et inhibent les contractions de l'utérus de châtte (cil e sympathique est en effet le nerf inhibiteur). De même après oceaine, inhibition des contractions de l'intestin grelle siolé, et perte du touns, suvies d'une élévation nette du tonus pendant laquelle inhibition au point de vue amplitude des contractions.

P. B.

Action de la pilocarpine sur la pupille du rat. Wadell (J. A.). Proceed. Amer. Soc. f. Pharm. and exp. Ther., décembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1926, 27, n° 3, p. 247-248. — Mydriase pilocarpinique chez le rat par paralysie périphérique de l'appareil constricteur parasympathique pupillaire. Inversion ici de la direction de l'action sans transposition du point d'action. P. B.

Action expérimentale de la toxine phallinique et centres merveux. Dubane en la Rivaia (Ri. C. R. Soc. Biol., 1928, 39, 3° 0), 9. 998, 999. — L'injection intrapéritonéale d'une émulsion dans de l'eau physiologique de la matière cérébrale et de la moelle d'animaux intoxiqués par la toxine phallinique à des animaux neuts détermine une intoxication plus lente que celle obtenue en partant de la toxine fratche, mais non douteuse. Diminution de plus de la toxicité des moelles par la dessiccation. Ces faits soulèvent la question de l'utilisation des moelles desséchées pour le traitement de l'intoxication phallinique ou pour l'immunisation des chevaux tournisseurs de séverus antiphallinique.

P. B.

Action de la morphine et de quelques autres alcaloïdes de l'opium sur l'activité musculaire du tube digestif. I. Action sur l'intestin grêle chez les chiens non anesthésiés et chez Phomme. Plant (O. H.) et Miller (G. H.). J. of Pharm. and. exp. Ther., iuin 1926, 27, nos 5 et 6, p. 361-383, - Le premier effet de la morphine sur l'intestin grèle du chien non anesthésié est une excitation de la plupart des phases de l'activité musculaire : augmentation du tonus musculaire, de la fréquence et de l'amplitude des ondes péristaltiques, et de l'amplitude des contractions rythmiques; la fréquence de ces dernières n'est pas modifiée ou est légèrement diminuée. Au bout d'un certain temps, diminution de la fréquence des ondes péristaltiques alors que le tonus est encore au-dessus de la normale. Chez l'homme (iléostomie pour obstruction intestinale), augmentation également par les faibles doses de morphine du tonus de la musculature intestinale et de la fréquence des contractions pendant la première heure après l'administration. Chez le chien, l'action de la morphine sur l'activité musculaire intestinale n'est pas modifiée par l'atropine. L'adrénaline produit un relachement temporaire pendant l'action morphinique. La dégénérescence presque complète des nerfs extrinsèques de l'intestin exagère la réaction morphinique habituelle. L'héroïne, la codéine, la papavérine, la narcéine et la narcotine ont une action intestinale semblable à celle de la morphine, mais à l'exception de l'héroïne, il faut de fortes doses de ces alcaloïdes pour déterminer un effet équivalent à celui de la morphine.

Action de l'Ingestion de thyroide sur l'intoxication morphinique chronique. Scanspoucu [E. M.). J. of Pharm. and exp. Ther., juin 1926, 27, nº 5 et 6, p. 421-459. — L'intoxication morphinique chronique, associée à l'ingestion de thyroide, chez le rat, ne s'accompagne pas d'une accentuation de l'action dépressive de la morphine sur le système nerveux central. Les effets métaboliques produits par ces deux médications associées sont plus marqués que ceux produits par une seule d'entre elles et sont analogues aux effets de l'hyperthyroidisme prononeé. Le poids des organes qui jouent un rôle dans jle métabolisme de l'animal (cœur, foie, rein, surrénales) est bas dans l'intoxiration morphinique chans l'intoxication morphinique contre-balance l'hypertrophie de ces organes qui est babituellement produite par la thyroide. L'intoxication morphinique chronique ne modifie pas la structure histologique de la glande thyroide. P. B.

Sur la toxicité du Noxyde de strychnine. Polonovski (M.). C. R. Soc. Biol., 1926, 94, nº 10, p. 702-704. — Toxicité très diminuée, par rapport à celle de la strychnine, du Noxyde de strychnine et de différents resses (chlorhydrate, bernoate) de cet. oxyde. Toxicité fégale, sinon supérieure, à celle de la strychnine de l'éther sulfaminique obtenun par action du 89°, mais ce corps appartient hien plus à la série strychnique qu'à la série géno-strychnine qu'à la série géno-strychnique; il se transforme du reste facilement en strychnique pasturo au avenue.

Pharmacologie de l'alcool isopropylique. Schwartz (E. W.). Proceed. Amer. Soc. of Pharm. and exp. Ther., décembre 1925 in Joi Pharm. and exp. Ther., avril 1926, 27, n° 3, p. 261.

La conduction d'une impulsion nerveuse dans une région nerveuse marcotisée. Coora (S.). J. Physiol., 22 jun 1926, 61, n°3, p. 300-318. — L'auteur narcotise un scialique de grenouille par l'alcool on par le chioral (ce dernier donne des résultats plas nets) et constate qu'il se produit une décroissance de la conduction et qu'il n'y a pas d'allongement de la période de récupération. Se sonclusions ne confirment donc pas le travail récent de karo, mais concordent pleinement avec celles de Lecas.

Action de la nicotine sur le débit surrénal de l'adrénaline. Suoawana (T.). Tohoku J. exper. Med., 28 déc. 1925, 8, nº 5 et 6, p. 430-458. — L'injection intraverineuse de nicotine (0,025 — 0,5 milligr. par R°) déclenche une augmentation marquée, mais très brève (une à deux muntes), du débit surrénal de l'adrénaline chez le chat, même après splanchulotomie.

Réponses sympathiques aux injections répétées d'adrénaline. Cartzu (M. K.) Proceed. Anner Physiol. Soc., dés. 1925, in Anner. J. Physiol., avril 1926, 76, nº 4, p. 217-218.— On sait que des injections successives de petités desse ségles d'adrénaline produisent une réponse vasculaire progressivement croissante cher le chat démédullé et décrétiré. L'auteur recetenche si les autres réponses sympathiques exc emportent de m'me: augmentation de la réponse sympathique avec la répétition des doses d'arrénalire pour la sécrétion salviure et la ditaction pupillaire diminution, au contraire, pour la rétraction de la membrane nictitante, par suite, probablement, d'un pénômène de fairque.

Action de l'adrénaline et d'autres drogues vaso-motrices sur les vaisseaux sanguins du cerveau. Gruber (Ch. M.) et Roberts (S. J.). J. of Pharm, and exp. Ther., mai 1926, 27, no 4, p. 335-348, - L'adrénative (base), en solution concentrée, produit de la vaso-constriction des vaisseaux cérébraux, et en solution diluée de la vaso-dilatation (l'auteur opère par perfusion en comptant les gouttes). Les vaisseaux cérébraux semblent donc être innervés à la fois par les fibres sympathiques vaso-dilatatrices et vasoconstrictives. Le chlorhydrate d'adrénaline et la suprarénaline produisent presque toujours de la vaso-dilatation cérébrale, qui doit être due pour l'auteur à la présence du chlorétone ajouté à la perfusion de l'adrénaline (HCI) et à l'acidité du perfusat. En effet le chloretone et des solutions plus acides que le perfusat vaso-dilatent le cerveau, tandis que les solutions alcalines produisent de la vaso-constriction. Toutes les solutions d'extrait pituitaire du commerce produisent de la vaso-dilatation cérébrale. L'extrait pituitaire standard (Maurice Smith) produit, soit de la vaso-constriction suivie de vasodilatation, soit de la vaso-constriction seule. La morphine, la papavérine, le

phosphate acide de tyramine et le phosphate acide d'ergamine dilatent les vaisseaux cérébraux.

Meuvements du cœur chez les daphnies sous l'influence de quelques substances endocrines. Ilvas (0. V.). C. R. Soc. Biol. 1926, 95, n° 20, p. 58-60. — Accélération du cœur de daphnie par l'adrénaline, la thyroldine. Bradycardie par la pituitrine et les extraits de thymus.

Р. В.

Accontumance de l'intestin isolé à l'adréanline. & sarnker (L) et Baror. C. R. Sos. Biol., 1928, 39, n° 30, p. 997-998. — Récessité d'utiliser au conrs d'essais pharmacologiques d'adrénaline des fragments d'intestin neufs ou lavés, car accontumance progressive de l'intestin isolé à l'adrénaline, dès la quatrième dose, persistance des mouvements pendulaires normaux, et auoume modification du tonus de l'intestin.

Inactivation de l'adrénaline par le formol. Présence dans le sang normal de formol en quantité suffisante pour inactiver l'adrénaline excrétée par les surrénales. ABELOUS (J. E.) et DELAS (R.), C. R. Soc. Biol., 1926, p. 999-1001.

P. B.

Sur l'adrénalino-sécrétion que déclenche l'injection intraveneuse de nicotine; part de l'hyperndrénalinémie dans l'apnée nicotinique. Toernans (A.) et Charrot, (M.), C. R. Soc. Biol., 1926, 94, p. 1022-1004. — l'ar leur technique surrêno-jequière, les auteurs étadient l'apnée nicotinique, et montrent que si elle résulte avant tout d'une action propre de l'alcaloide sur l'appareit respiratoire (on l'observe sur l'animal décapsué), elle est due en partie aussi à une hypersécrétion d'adrénalinique déclenchée par la nicotine. Cette hypersécrétion adrénalinique se réalise même après dervation de la surrénale par section des splanchiques.

P. B.

Sur le mécanisme de la syncope nicotino-chloroformique.
TOURNABE (A.) et MALMÉLAC (I.). C. Il. Soc. Biol., 1926, 94, p. 1005-1007.—
Rôle important de l'hypersécrétion adrénalinique dans la production de la syncope nicotino-chroroformique.

P. B.

Syncope adréualino-chloroformique et envenimations. (Venins de vipère et de scorpion). Banaga (E.) et SILILMINSES (A.). C. R. Soc. Biol., 1928, 94, p. 1963-1964. — Malgré la diversité de leurs propriétés pharmacodynamiques i le xistie entre le venin de scorpion et le venin de vipère une ressemblance basée sur l'absence de leur action syncopale au cours de la chloroformisation et sur la protection qu'ils exercent vis-à vis de la syncope adrénalino-chloroformique, très vraisemblablement par un phénomène de neutre inlastion physiologique de l'adrénaline. P. B.

Action de l'éphédrine sur les sécrétions digestives. Caux (K. K.), J. of Pharm, and exp. Ther., Férrier 1998, 27, nº 1, p. 87-92. — Ches 9 chines anesthèsies, après atropine, augmentation nette de la sécrétion de la salive sous-maillaire, par l'éphédrice injectée par voie veineuse, dans 2 cas; chez le chien non atropinies, l'éphédrine, par voie veineuse, à doss côrte, voi- ine de la dose minima mortelle, produit toujours de la salivation. Chez 2 chiens por teurs d'un estoma de Hirosvant et chez 3 chiens porteurs d'un estoma de treurs d'un estoma de Hirosvant et chez 3 chiens porteurs d'un estoma de l'autre d'un estoma de l'autre de l'autre d'un estoma d'un estoma d'un estoma de l'autre d'un estoma d'un estoma d'un estoma de l'autre d'un estoma d'un estoma d'un estoma d'un estoma de l'autre d'un estoma d'un estoma d'un estoma d'un estoma de l'autre d'un estoma d' Pavrov, augmentation de la sécrétion gastrique, légère cependant, par l'éphédrine donnée par voies sous-cutanée ou intraveineus; augmentation plus faible qu'après un repas. Pas d'action de l'éphédrine sur la sécrétion pancréatique, sur la sécrétion biliaire et intestinale, chez l'animal anesthésié on non anesthésié.

Toxicité de l'éphédrine. Cars (K. K.). J. of Plantm. and exp. Ther., févirer 1982, 7, m² 1, p. 61-76. — Dose minima mortelle du sulfact d'éphédrine injecté dans le sac lymphatique antérieur de la grenouille: 530 à 690 milligr. par kilogramme, la moit est précédé d'une dépression graduelle sans convulsions. Dose minima mortelle par la voie intraveineuse: 135 à 460 milligr. par kilogramme chez le rat blanc, 66 à 70 chez le lapin, 75 chez le chât et 70 à 75 chez le châter. Chez le lapin, la voie d'administration la moins toxique est la voie orale: dose minima mortelle par kilogramme chez cet anima!: 590 milligr. per os, 330 milligr. par voie intramusculaire, 304 à 400 par voie intrapsérionale, 66 à 70 par voie intramusculaire, à non arrêt primitif du cour suivi immédiatement par l'arrêt respiratoire. La mort par les autres voies d'administration et chez les autres animoux est due probablement à la même cause. Les convulsions dues probablement à

P. B.

Action des doses répétées d'éphédrine. Cass (K. K.). J. of Pharm. and exper. Ther., févirei 1924, 27, nº 1, p. 77-88. — L'éphédrine administrée à de péit la pins blancs, par voies intraveineuse, intramusculaire ou orale, à la doce de 25 milligr. par jour pendant quatre semaines, ne produit pas d'effets toxiques appréciables (la quantité totale par la voie intraveineuse étant même 8 fois plus forte que la dose minima mortelle calculée pour le poids initial de l'animal). Pas d'allération microscopique ou macroscopique des organes, gain de poids normal des acimanux. Pas d'accoutumance des lapins aux effets mydriatiques, ni de tolérance vis-à-vis de la dose minima mort-lle après administration répétée. De même chez les rats blaucs, par l'administration de 100 milligr. par kilogramme d'éphédrine par jour pendant sept jours, pas de lésions des organes.

Le métabolisme du cœur de greuouille sous l'influence de l'adrénaline. Senars (1) et BOCKARS (1, P.). C. R. Soo. Biol., 94, n° 41, 1928, p. 800-803. — Sur le cour isolé de grenouille, comme în vivo, en plus de son action sur l'amplitude et la fréquence des contractions, l'adrénaline exerce en outre une action excitatirie sur le métabolisme tissulaire luimene déterminé aru le dosseg du CO¹⁰.

Le Gérant : Louis Pautat.

SOWWATER

	•
Pages. 1	Pagea
Mémoires originaux: L. C.X.Y. Sur les formiales, acétates et propionates de hismuth 65 A. Sarvay, R. Sarvay et J. Merza. Etude de la concentration optima culture de quelques champignons inférieurs	Médecine de Paris. Le rôle de la chimie dans la Pharmacologie. 86 Variétés: Es. Pranor. Association de producteurs de quinquina « Vécip ». 10º R. Ibana. Une troultion nouvelle de l'Industrie chimique. 10º Bibliographie analytique: 1 Filvres nouveaux. 11º
M. Tipreneau. L'enseignement de la	2º Journaux, Revues, Sociétés sa-

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

Sur les formiates, acétates et propionates de bismuth.

Les sels de bismuth des acides gras ont été peu étudiés. Certains d'entre eux, tels que le valérianate et, plus récemment l'oléate et le palmitate, ont trouvé des applications thérapeutiques, sans retenir toutefois l'attention des chimistes (*). L'histoire des sels d'acides gras moins élevés est également très brève, exception faite des acétates. Aussi avions-nous commencé, il y a quelques années, sur le conseil de M. Sommelet, à reprendre l'étude de ces sels. N'ayant pas eu le loisir de poursuivre longtemps ce travail, nous avons pensé que les résultats alors obtenus pourraient faciliter, à l'occasion, des recherches plus complètes. Nous avons donc réuni quelques observations concernant les formiates de bismuth. Ayant trouvé, sur les acétates, des données heaucoup plus nombreuses, nous en avons le plus souvent vérifié simplement l'exactitude, mais comme elles n'ont jamais été rassemblées en totalité, nous croyons utile de le faire ici. Nous dirons enfin quelques mots des propionates de bismuth, qui n'ont pas encore été décrits.

Dans presque toutes les analyses effectuées, le bismuth a été dosé

Reproduction interdite sans indication de source.

^{2.} Les valérianates de bismuth ont cependant fait l'objet de quelques traveux dont le plus récent est dû à M. Picon.

par calcination et pesée de l'oxyde. Quelques dosages ont été faits par pesée du phosphate, selon les indications de E. Poursnoux. L'acide formique a été dosé, soit par une méthode iodométrique déjà publiée, soit, de même que les acides acétique et propionique, par alealimétrie, comme pour l'essai du sous-nitrate officianl. L'acide nitrique souillant certains échantillons a été dosé, soit par pesée à l'état de nitrate de nitron ('), soit par colorimétrie à l'aide du réactif sulfophénique (').

I. - FORMIATES DE BISMUTH

Le formiate neutre, de formule (HCO')'Bi, a été obtenu par Colonna en traitant le bismuth métallique par l'acide formique bouillant. DELLUC substitua ensuite au métal l'oxyde et l'hydrate correspondants; il prépara de plus le formiate de bismuthyle HCO'-BiO.

Préparation du formiate neutre. — 1º A partir de l'oxyde ou de l'hydrate de hismuth. — Cest le procédé de Deluce, qui fait agir sur ces composés l'acide formique concentré te bouillant; après filtration, le sel neutre cristallise par refroidissement. Nous n'avons constaté qu'un faible rendement, le sel formé étant peu soluble, même à chaud, dans l'acide formique. Si l'on examine au microscope le produit resté non dissous, on observe toutefois qu'il est parfaitement cristallisé en fines aiguilles et l'analyse, a près dessiccation, conduit à lui attribuer la formule du formiate neutre: le rendement total à devient alors théorique.

Comme l'hydrate officinal est le plus souvent impur, nous lui avons préféré l'oxyde anhydre. Obtenu par calcination d'un sel de bismuth, nitrate ou carbonate, ect oxyde est attaqué moins facilement que l'hydrate par l'acide formique, mais si on le prépare à l'état cristallisé, en traitant à l'ébullition un sel de bismuth par un excès de soude ou de potasse, il réagit plus régulièrement. M. Picox a d'alleurs récemment préconisé l'emploi de ce dernier oxyde pour de telles préparations.

Séchés en présence d'acide sulfurique, les produits ainsi obtenus ont donné. à l'analyse, les résultats suivants :

	Bi ∘∫。	Ac. formique *, .
	-	-
I	60,69	40,18
II	60,72	40,10
Théorie pour (HCO2/3Bi	60.61	10.23

Selon les indications de Terrowell-Boll. Analyse quantitative, 1919, p. 414.

^{2.} Il est possible d'apprécier très rapidement, et avec une exactitude le plus souvent suffisante, la teneur en intrate d'un sel de bismuth impur, en utilisant le réactif classique de Garawat. et Lauora. Le produit essayé est traité par ce réactif au présence d'un peu d'acide citique, qui s'oppose, lors de l'addition utlétierare d'ammoniaque, à la formation d'hydrate de bismuth. La solution jaune obtenue est très limidée et se proite à des dosses colorimétrivaes.

- 2º A partir du carbonate basique de hismuth. Roseniem et Vocatsans ont préparé l'acétate neutre en faisant agir l'acide acétique, en présence de mannite, sur le sous-carbonate. En employant l'acide formique, nous avons obtenu, comme il était à prévoir, le formiate neutre (Analyse: 60,44 %, de Bi et 40,46 %, d'acide formique).
- 3º Par double décomposition. Un procédé simple de préparation consisterait à réaliser une double décomposition entre le nitrate de bismuth, en solution nitrique ou acétique, et un formiate alcalin. Cette méthode n'a donné à DELLUC que des précipités amorphes, renfermant une forte proprottion d'oxyde et de nitrates basiques. Nous avons nous-même constaté que ces précipités pouvaient contenir jusqu'à 10 °/, d'acide nitrique.

En empêchant, par addition de mannite ou de glycérine, la formation de sels basiques, divers auteurs ont préparé, par double décomposition, des sels purs de bismuth. Vanino et ses collaborateurs Hauser, Harte et Mussanue en ont décrit un certain nombre, tant organiques que minéraux, obtenus à l'aide des complexes bismuth-mannite étudiés par eux : Fabrèque a également utilisé la mannite : Godfrin et M. Picon ont employé de leur côté la glycérine. En utilisant soit la mannite, soit la glycérine, et quelle qu'ait été la proportion de polyalcool mise en œuvre, nous n'avons jamais obtenu, par cette méthode, le formiate neutre. Les précipités formés ont toujours été amorphes, sans que se produise la cristallisation lente que présentent, par exemple, le salicylate et le citrate ; le lavage de ces précipités a forcément été très pénible, ou même impossible à réaliser parfaitement, et s'est accompagné d'une décomposition très profonde, fournissant en définitive des produits basiques, souillés d'acide nitrique; ces produits renfermaient en moyenne 75 °/o de Bi et 17 °/o d'acide formique, et de 1 à 5 °/o d'acide nitrique. Cette composition est celle d'un formiate de bismuthyle impur. Ces résultats confirment ceux que M. Picon a récemment signalés ; il n'a pu obtenir, en effet, par les méthodes à la mannite et à la glycérine, ni le formiate, ni l'acétate, ni le butyrate neutres, mais seulement des sels basiques impurs. Farrèque aurait toutefois isolé, à l'aide de la mannite. les butyrates neutre et basique.

4º A pretir du nitrate de bismult et de l'acide formique. — Nous avons observé qu'en mettant en contact du nitrate neutre et de l'acide formique concentré on provoque une réaction très vive accompagnée d'un abondant dégagement de vapeurs nitreuses, tandis que le nitrate se transforme en un produit cristallisée en fines aiguilles. Un métange de nitrate neutre (1 p.) et d'acide formique à 80 °/, (5 p.) est chauffé au bain marie pour amorcer la réaction qui se poursuit ensuite d'elleméme. Quand elle se calme, on chauffe de nouveau pendant dix minutes et on essore le produit qui est lavé à l'acide formique et séché comme d'absitude. Il set formé d'aiguilles microscopiques.

L'analyse de quelques échantillons ainsi préparés a donné ces résultats :

•	Bi */. Ac. formique	۰
I."	60,88 40,34	
II	60,55 40,06	
III	60,60 40,19	

Ce nouveau procédé donne donc le formiate neutre, et avec un très bon rendement (95 %/a).

En substituant au nitrate neutre le sous-nitrate officinal, on observe la même réaction, moins violente toutefois.

Propriétés du formiate neutre. — Ce sel cristalli e en fines aiguilles groupées en houppes ou en étoiles; il dégage une légère odeur formique; sa saveur est acide, puis métallique. DELLUC lui a trouvé 2 molécules d'eau sprès dessiccation à l'air; effectuant celle-ci en présence d'acide sulfurique, nous avons eu constamment entre les mains le sel anhydre.

Il est insoluble dans l'eau et dans l'alcool qui le décomposent. A 13° C., 100 cm² d'acide formique à 80 %, en dissolvent seulement 0 gr. 10.

Ce sel est peu stable et se dissocie sous diverses influences, selon un mécanisme que nous avons cherché à déterminer.

4º Décomposition spontanée à l'air. — L'odeur formique dégagée par le produit traduit une leute décomposition. En étalant en couche mince 2 gr. de formiate, nous avons observé une perte de poids régulière, se poursuivant pendant deux mois. Le résidu pesait 1 gr. 60 et renfermait 77,50 °/,6 de Bi et 17,55 °/,6 d'acide formique. Cette composition est celle d'un formiate basique (BCO')*Bi-Bi*O' on BCO'-BiO (formiate de bismulthyle) qui possède théoriquement 77,32 °/, de Bi et 17,10 °/, d'acide formique. D'autre part, le poids du résidu est très voisin de celui (1 gr. 568) que le calcul permet de prévoir.

En flacons bouchés, cette décomposition est beaucoup plus lente. Deux échantillons de formiate neutre, analysés au bout de deux ans, renfermaient respectivement 60,72 et 62,06 de Bi %.

2º Décomposition sous l'action de la chaleur. — Elle est plus rapide, mais s'arrête au même terme. Chauffés à 100° pendant deux jours, 2 gr. de formaie neutre ont ainsi fourni 1 gr. 340 du sel basique précédent, coloré légèrement en gris par un peu de bismuth métallique.

3° Décomposition par l'eau. — Delluc ayant signalé que l'eau enlève au formiate neutre de l'acide formique, nous avons fait agir, sur des poids connus de ce sel, des volumes variables d'eau à la température du laboratoire et dosé l'acide ainsi libéré; le résidu, d'autre part, était analysé. Dans tous ces essais le sel neutre s'est transformé en une poudre amorphe, possédant la composition du sel basique déjà décrit, tandis que la quantité d'acide formique enlevée par l'eau était très voisine de celle que la théorie permettait de calculer. C'est ainsi, par exemple, que 2 gr. de formiate neutre, mis en contact pendant une heure, avec 10 cm² d'eau, cèdent à ce liquide 0 gr. 540 d'acide (au lieu de 0 gr. 536), tandis que le produit formé renferme 77,53 °, de Bi et 17,39 °, d'acide formique. En portant à vingt-quatre heures la durée de l'expérience, on ne provoque d'ailleurs pas une dissociation plus neofonde.

Formiate de bismuthyle. — Delluc a préparé ce formiate, de formule HCO-BiO, en ajoutant un grand excès d'alcool à une solution formique du sel neutre. Ce procédé ne nous a donné un rendement satisfaisant que quand la solution formique était filtrée chaude. Le précipité obtenu, lavé à l'alcool jusqu'à disparition de toute acidité, et séché, possède bien la composition indiquée par Delluc:

	Bi º/o	Ac. formique */.
	_	
1	77,23	17,30
11	77,36	17,12
Théorie pour HCO*-BiO	77,32	17,10

D'autre part, les essais cités plus haut montrent que ce sel peut être facilement préparé à partir du formiate neutre, en utilisant, soit la décomposition spontanée de celui-ci, soit plutôt sa dissociation en présence d'eau, qui fournit très rapidement un rendement théorique.

En cherchant à le préparer à l'état cristallisé, par la méthode qui a donné à Frassault l'acétate de bismuthyle cristallisé, et dont il sera question plus loin, nous n'avons obtenu que le sel neutre.

Le formiate de bismuthyle, dont on peut, d'ailleurs, écrire la formule (HCO)¹/Bi-Bi'O' pour ne rien préjuger de l'existence du radical « bismuthyle », est amorphe, inodore et insipide. Il est insoluble dans l'eau et dans l'alcool, qui ne le décomposent pas sensiblement.

Les formiates de bismuth n'ont jamais été employés en médecine.

II. - ACÉTATES DE BISMUTH

HISTORIQUE. — L'existence d'une combinaison du bismuth avec l'acide active a été souponnée au xviur' siècle. Dans son article sur l'« Acête de bismuth » GUTTON DE MONTEAU invoque, en effet, l'Opinion de divers chimistes contemporains sur la solubilité niée ou admise du bismuth dans le vinaigre. Les essais de ces chimistes avaient d'ailleurs également porté sur la « chaux de bismuth » et sur le « bismuth précipité par la potasse », c'est-à-dire sur les composés employés plus tard. Guttons us Monveau décrivit lui-même un mode de préparation de cet acétate, par double décomposition entre l'acétate de potasse et une

L. CUNY

10

solution azotique de bismuth. Il n'analysa pas le sel formé, mais observa très nettement que de très petities quantités de vinaigre suffisent pour empécher la décomposition du nitrate de bismuth par l'eau, phénomène dont il proposa une evolication basée sur la théorie du phlogistique.

En faisant agir l'acide acétique sur le bismuthate de potassium, Hoffmann obtint un composé auguel il attribua la formule C'H'O'-BiO.

La première étude de ces sels est due à Frédleut. N'ayant pu préparer, par double décomposition, aucun composé défini, il chercha à préciser la solubilité dans l'acide acétique de l'oxyde cristallisé et de l'hydrate de Trusautr; l'oxyde se montra un peu plus soluble que l'hydrate et fourrit un sel cristallisé, et de Priscautr considèra comme un acétate acide (CH' CO')' Bi-CH' COOH + H'O ou CH'COO-BiO-3CH' CO'H, dont la formule développé invoquait la théorie des valences fractionnées de Buruna et Schutzensengen. Frégautr signala, sans y insister, la transformation de ce composé, à l'air ou sous l'action de l'eau, en acétate basique. Il décrivit d'autre part un acétate basique cristallisé, obtenu en portant à l'ébullition une solution saturée d'oxyde dans l'acide acétique d'iné. Au travail de Frédautt, que tous les auteurs suivants out ignoré, il n'a guére été ajoute.

En dissolvant du bismuth métallique dans l'acide acétique bouillant, COLONNA prépara l'acétate neutre (C'H'O')' Bi, que ROSENBEM et VOGEL-SANG obtinrent ensuite à partir du carbonate basique rendu plus soluble dans l'acide acétique par l'addition de mannite.

Peu après, Delluc remplaça le métal par son oxyde et son hydrate; l'acétate neutre formé, qui possédait deux molécules d'eau, se décomposait spontanement et sous l'action de l'eau, de l'alcool et de l'éther. Delluc décrivit de plus l'acétate de bismuthyle C'H'O'BiO, se précipitant par addition d'alcool à une solution d'acétate neutre.

En étudiant l'action de l'anhydride acétique sur divers nitrates métalliques, Seäru observa la formation, à partir du nitrate neutre de bismuth, de l'acétate anhydre correspondant.

GLASSMANN prépara l'acétate de bismuthyle en concentrant dans le vide sulfurique une solution acétique de carbonate de bismuth.

L'acétate basique dit « de Frences », de formule C'H'O'-BiO a été propo-é en 1915, par Mercs, comme absorbant et cicatrisant, sous forme de poudre et de pommade et aussi pour l'usage interne, concurremment aux autres sels de bismuth.

La même idée a été émise par Sakrowski, qui fit remarquer que tout risque d'intokication nitreuse serait écarté si l'on substituait l'acétate basique au sous-nitrate. D'autre part, il prépara l'acétate neutre en dissolvant soit le bismuth dans un mélange d'acide acétique et d'eau oxygénée, soit l'hydrate dans l'acide acétique. Il remarqual a nécessité d'analyser sans tarder le sel formé, qui perd spontanément une partie des ona cide acètique, et blus rapidement à l'étuve, en donnant un sel

basique. Ce même sel basique, de formule CHPO-BiO, Salxowski l'obtint en évaporant, en présence d'eau, une solution acétique de bismuth. Dans un autre ordre d'idées, cet auteur a suggéré d'utiliser la formation d'acétate basique pour caractériser de petites quantités d'acide acétique.

Pour séparer l'un de l'autre le plomb et le bismuth, H. Herzog avait déjà tiré parti de la précipitation de ce dernier métal, à l'ébullition, par l'acétate de soude, mais sans étudier la composition de l'acétate basique oblenu.

Enfin la toxicité que peut présenter l'acétate de bismuth a été observée par Bricka.

Cet historique montre que les acétates de bismuth ont été plus étudiés que les formiates; si on rassemble ainsi les résultats obtenus, épars dans la littérature chimique, on constate une grande analogie entre ces composés, qui présentent, en particulier, les mêmes modes de décompositions, sous des influences identiques.

Préparation de l'acétate neutre. — Les procédés de DELLUC, SALKOWSKI, Friésauut nous ont toujours donné l'acétate neutre et anhydre. Analysés après dessiccation rapide, soit à l'air, soit en présence d'acide sulfurique, les échantillons possédaiegt les compositions suivantes?

																Bi */.	Ac. acétique *
Ι.																54,27	46,57
П																54,19	46,62
Ш																54,13	46,70
Th	éo	ri	e i	00	ur	0	C3	H	0	,0)	Βi					54,12	46,75

Un échantillon préparé selon les indications de ROSEMHEIM et Vogelsang renfermait lui-même 54,20 °/, de Bi et 46,78 d'acide acétique.

La méthode de Späru est la plus rapide; elle donne un rendement quasi libéorique (96°.6). En employant 5 p. d'anhydride acétique pour 1 p. de nitrate neutre on a une réaction très vive. Une ébullition de quelques minutes lui permet de s'achever. Par refroidissement, l'acétate neutre cristallise au sein de l'anhydride. L'analyse a donné après essorage et dessication rapide:

Bi */。 Ac	. acctique */.
54,40	46,70

L'un des produits renfermait toutefois des traces indosables de nitrate.

En ajoutant à une solution acétique de nitrate de bismuth une solution d'acétate de soude, on obtient un précipité d'aspect cristallin, mais 72 L. CUNY

qui, examiné au microscope, ne paraît pas homogène. Quelle que soit la façon d'opérer le mélange, les précipités formés sont riches en acide nitrique.

Les méthodes à la mannite et à la glycérine ont conduit aux mêmes résultats que pour les formiates. Les précipités sont restés amorphes et ont montré une composition analogue à celle de l'acétate basique. Ils renfermaient jusqu'à 6 °t, d'acide nitrique.

Propriétés de l'acétate neutre. — Ce sel cristallise en tables hexagonales allongées et son aspect en masse rappelle celui de l'acide borique. Il dégage une odeur acétique et devient peu à peu opaque par exposition à l'air. A 13° C, 100 cm² d'acide acétique à 99°/, d'issolvent 4 gr. d'acétate.

Fréault a signalé la décomposition spontanée de cet acétate et Salvassia montré la nécessité de l'analyser peu après sa préparation. Un échantillon exposé à l'air pendant trois semaines renfermait au bout de ce temps 76,37 °/, de Bi. Conservé pendant un an en flacon bouché, un de nos produits a donné à l'analyse 73,68°/, de Bi et 19,44 °/, d'acide acétique (les lamelles étaient d'ailleurs devenues opaques). Il s'était donc entièrement transformé en acétate basique C'H'O'-BiO, dont la formule comporte 73,49° d. de Bi et 21,20° d'acide acétique.

En chauffant à 100° de l'acétate neutre, nous avons observé une perte de poids très régulière, s'arrêtant au bout de quatre heures, san-qu'un chauffage prolongé l'augmente. Le produit renfermait alors 74 °, de Bi et 20,89 °/, d'acide acétique. Les essais de Salkowski, faits à une température plus élevée (123°-130°), avaient conduit au même sel basique.

En opérant de la nême façon que pour le formiate, nous avons obtenu, en ce qui concerne l'action de l'eau, des résultats analogues. C'est ainsi que 10 cm² d'eau enlèvent à 1 gr. d'acétate 0 gr. 306 d'acide acétique, au lieu du chiffre théorique 0,341, en donnant un produit amorphe possédant la composition de l'acétate basique.

Acétate basique de bismuth (ou sous-acétate ou acétate de bismuthyle). Ce sel basique, de formule C'H'O'-BiO ou (C'H'O'-Bi-BiO's' obtient facilement à partir du sel neutre en utilisant la décomposition facile de ce dernier.

DELLUC l'a préparé en ajoutant un excès d'alcool à une solution acétique du sel neutre. Nous avons ainsi obtenu le composé décrit par cet auteur :

	Bi */*	Ac. acé ique */,
1	73,40	21,35
п	73,60	21,10
Théorie pour C*H*O*-BiO	73.49	21.20

La méthode de Frébault qui utilise la propriété de Bi'0' de n'être pas sensiblement plus soluble à chaud qu'à froid dans l'acide acétique étendu et qui consiste à porter à l'ébullition, jusqu'à départ de l'acide acétique en excès, une solution saturée de Bi⁰0 dans l'acide dilué, fournit bien l'acétate de bismuthyle cristallisé. Les petits cristaux cubiques formés renfermaient 73,37°/₆ de Bi et 21,30°/₆ d'acide acétique (¹).

L'acétate basique est le plus souvent amorphe. Il est inodore et insiplus I résiste à l'alcool froid et à la chaieur (100°). Il est insoluble dans l'eau qui, selon DELLUC, le décomposerait tels lentement. Il se conserve inalièré et des échantillons âgés de deux ans possèdent la même composition qu'au moment de leur préparation

Un produit de MERCK, étiqueté « nach Frerichs », que nous avons examiné, a donné à l'analyse des résultats corrects et répondu aux essais de pureté que ce dernier auteur a indiqués.

III. - PROPIONATES DE BISMUTH

Ces sels n'ont pas encore été préparés.

Propionate neutre. — On l'obtient en dissolvant l'oxyde anhydre, plus soluble que l'hydrate, dans l'acide propionique bouillant. Le sel qui cristallise ensuite possède la composition du propionate neutre anhydre.

	Bi °/。	Ac. propionique */*
1	48,50	51,98
11 ,	48,80	51,85
Calculá none CHEO* Ri	48 74	51 99

ll doit être analysé sans aucun retard, car il perd rapidement une partie de son acide propionique, tandis que sa teneur en métal s'élève. On élimine l'acide qui l'imprègne en le lavant très rapidement avec un peu de chloroforme.

Le propionate neutre cristallise en fines aiguilles ou en oclaèdres semblables à ceux de l'oxalate de chaux.

Propionate de bismuthyle. — Ce sel basique se forme lorsqu'on ajoute un grand excès d'alcool à une solution d'oxyde de bismuth dans l'acide propionique.

•		•															Bi */*	Ac. propionique */.
	1.																69,87	24,60
	11																70,95	24,72
	Ca	lei	ile	n	011	r	C	H	46	• 1	Ri	0					70.03	24.91

En le laissant assez longtemps (une nuit) en contact avec l'alcool, nous

D'après Ρπέπλυιτ l'acétate basique se dissout dans l'acide sulfurique sans que l'axide acétique suit déplacé. Il se forme par refroidissement des aiguilles renfermant à la fois ces deux acides. Če composé n'a pas été anaivsé.

avons observé un accroissement de la teneur en Bi (73 °/o) traduisant une stabilité moins grande que celle des sels basiques précèdents.

BIBLIOGRAPHIE.

- BRICKA. Thèse Strasbourg, 1864, cité par Merck's wissenschaftliche Abhandlungen, nº 41: Wismut-Verbindungen, 1924, p. 122.
- Cunx (L.). Dosage iodométrique de quelques acides organiques. J. Ph. et Ch.,
- 1926, (8*), 3, p. 112. Colonya (Ε.). — Di alculni acetati e formiati metallici. *Gaz. chim. italiana*, 1905, 35, 2, p. 224.
- Delice (L.). Le formiate et l'acétate de bismuth, Ball. Soc. Ph. Bordeaux, 4907,
- 47, p. 78.

 Fassèque (F.). Combinaisons organiques du bismuth. Thèse pharm. sup., Mont-
- pellier, 1925, 1 fasc. in-8°.

 Freenut (P.). Étude chimique de nouveaux composés du bismuth. Thèse Doct.
- FREBAULT (P.). Etude chimique de nouveaux composés du bismuth. Thèse Doc Univ. Phorm., Foulouse, 1902, 1 fasc. in-8°, 88 pages.
- Frenichs. Bismutum subsceticum. Apoth. Zeit., 1915, 30, p. 182.
- GLASSMANN (B.). Zur Konstitution der fettsauren Salze des Berylliums, über einige neue Berylliumorihosalze und über Salze organischen Orthosaüren anderer Elemente. Ber. J. chem. Gozell., 1988, 44, p. 33.
- GODFRIN (M.). Benzoates de bismuth. J. de Ph. et Ch., 1910, (7c), 2, p. 383.
- GUYTON DE MORVEAU. Encyclopédie méthodique, chimie, pharmscie et métallurgie.
 Paris. 1786. chez Panckoucke, 3 vol. in 4°, 2, p. 40.
- Herzon (H.). Separation of lead and bismuth. Chem. News, 4888, 58, p. 129.
- HOFFMAIN. Zur Kenntniss der Wismuthsaure. Liehigs Ann., 1881, 223, p. 110.

 Merck's. Jahresherichte über Neuerungen auf den Gehieten der Pharmakothetapie
- und Pharmazie, 1915, p. 227.
 Picon (M.). Sur la préparation des sels de bismuth purs, en particulier de sels basiques, par double décomposition en militu glycériné. J. de Ph. et Ch., 1926,
- (8°), 4, p. 529.

 Sur la pureté et l'emploi de l'oxyde et du carbonate de bismuth. J. de Ph. et Ch., 1926, (8°), 3, p. 88.
- Sur les salicylates et benzoates neutres et basiques de bismuth. J. de Ph. et Cb.,
- 1926, (8*), 3, p. 145.
 POUDEROUX (E.). Le dosage du bismuth dans les médicaments organiques. Thèse
- Doct. Univ. Pharm., Montpellier, 1925, 4 fasc. in-8°, 83 pages.

 ROSENBLIM (A.) et VOGELSKO (W.). Ueber einige Salze und Komplexselze des Wismuts. Zeitsch. für snorg. Chem., 1906, 48, p. 205.
- Salkowski (E.). Ueber essigsaures Wismut. Biochem. Zeit., 1917, 79, p. 98.
- SPETH (E.). Ueber die Einwirkung von Essigsaureanbydrid auf Nitrate. Monstshefte f. Chem., 1912, 33, p. 235.
- VANINO (L.) et HAUSER (O.). Ueber die Einwirkung von Mannit auf Wismutnitrat.
- Zeit. für anorg. Chem., 1901, 28, p. 210.
 VANNO (L.) et HANIL (F.).— Uber die Einwirkung von beherwertigen Alkoholen auf Wismutsalze und die Darstellung von Wismutsalzen mittels Wismutnitratmannit-
- lösung. Journ. f. prekt. Chem., 1906, 74, p. 142.
 VANING (L.) et Hussowu (Fr.). Ueber acetylsalicylsaures Wismut. Archiv der Pharm., 1918, 253, p. 511.

L. CUNY.

Étude de la concentration optima en ions H des milieux dans la culture de quelques champignons inférieurs.

Il est universellement admis, de nos jours, que la réaction du milieu de culture joue un rôle considérable dans le développement des microorganismes : bactéries ou champignons inférieurs.

Depuis les travaux de Sōreser on sait mesurer avec une grande précision l'acidité ou l'acialité des milleux, un certain nombre de laboratoires emploient ces méthodes à l'exclusion de toutes autres pour l'ajustement des milleux de culture; cependant il serait souhaitable que partout s'étentit cette pratique, venant remplacer la vieille méthode de neutralisation au tournesol qui paraît n'avoir plus que peu de raisons de survivre dans la biologié des infiniment petits.

Nous avons pensé qu'il était intéressant de déterminer pour certaines espèces de champignons inférieurs la zone optima de croissance en ce qui concerne la réaction du milieu de culture, nous exposerons ici le résumé de nos recherches.

MÉTHODES

A) Le milieu. — On a opéré en milieu liquide. On s'est adressé au bouillon de viande autolysé, afin de ne pas s'exposer, par l'emploi de substances fermentescibles, à modifier la concentration en ions II de notre milieu par production d'acide; nous avons ajouté à notre bouillon autolysé bouilli et filtré, 0,3°/6 de NaCl et 0,5°/6, de peptones. On l'a stérlisé vinte minutes à une température de 110°.

Après avoir divisé le milieu en 10 portions égn'es réparties en 10 ballons semblables, on a ajouté dans chacun des 10 récipients des quantités différentes d'acide chlorhydrique et de soude de façon à obtenir des pl différents. Ceci est exprimé dans le tableau qui suit. Dans chaque ballon nous avions 60 cm' de bouillon, plus une quantité variable d'acide chlorhydrique ou de soude normale, plus de l'eau pour amener le volume total à 64 cm².

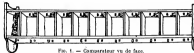
Nº8 DES MATRAS	em² HCl n	cm ³ NaOH x	cm² H²
	_	_	
1	4	0	0
2	3,6	0	0,4
3	2	0	2
4	1,4	0	- 2,6
5	0,6	6	3,4
6	0	0	4
7	0	0,6	3,4
8	0	1,2	2,8
9	•	1,8	2,2
40		9.4	4.6

Tous les matras ont été stérilisés vingt minutes à 110°, on les a mis au repos pendant trois jours de façon à permettre l'équilibre de la concentration en loss H

Nous avons alors mesuré les pH dans les différents matras en employant les indicateurs de CLARK et LUBS (*) et la méthode du demi-virage.

Nous avons obtenu la gamme suivante allant de pH=2,8 à pH=9 : pH : 2.8-3.6-3.8-4-5-6.5-7-7.7-8.6-9.

Pour éviter les erreurs causées par le trouble des solutions et mieux



Fio. 1. — Comparateur vu de face.
Il est peint en noir. La face arrière est fermée par un verre dépoli.



Fig. 2. - Comparateur vu d'en haut.

Dans I on place deux tubes :

a) Tube renfermant la solution en essai avec indicateur. — b) Tube renfermant de l'eau distillée.
 Dans 2 on place trois tubes :

a) Tube alcalin. — b) Tube acide. — c) Tube renfermant la solution en essai sauf indicateur.

apprécier les teintes, nous avons fait usage d'un comparateur de notre invention dont nous donnons ici le schéma (fig. 1 et 2).

MODE OPÉRATOIRE

Le milieu ainsi préparé, et les pH déterminés (*), nous avons réparti le contenu de chaque matras dans des tubes de culture, chaque tube renfermait 10 cm² de bouillon, on a stérilisé ces tubes à l'autoclave (110° pendant vingt minutes).

1. Les indicateurs employés out été les suivants :

Bleu de thymol, bleu de bromophén il, rouge de méthyle, pourpre de bromocrésol, bleu de bromothym), rouge de phénol, rouge de crésol, o-crésolphtaléine. Ceux-ci nous ont été offerts gracieu-ement par la maison Köhlmann.

 Après la stérilisation définitive des tubes de bou'llon nous avons constaté, comme l'a aussi trouve Dexave (effet de la stérilisation sur la concentration (H) de bouillons mixtes) que le pH avait la même valeur. En outre nous avons préparé un milieu de RAULN acide, suivant le mode opératoire habituel. Il a été réparti en tubes, stérilisé et ensemencé avec les organismes en essai. Ces cultures nous ont servi, au cours de nos recherches, de témoin et de terme de comparaison.

Enfin nous avons constitué des séries de tubes à concentration en ions H différentes depuis pH=2,8 jusqu'à pH=9, chacune des séries de tubes a été ensemencée avec un des organismes mis en expérience.

Notre étude a porté sur les espèces suivantes :

Asperoillus fumigatus Fresenius.

Penicillium (Scopulariopsis) brevicaule.

Penicillium caseicolum Bainier.

Sterigmatocystis nidulans Eidam. Sterigmatocystis glutescens Bainier.

Chaque espèce a été cultivée sur trois séries de tubes : l'une destinée à mesurer les variations du pH du milieu sous l'influence du champigono en culture. L'autre servant exclusivement pour l'examen journalier des modifications morphologiques pouvant survenir au cours de l'expérimentation. La troisième réservée à la détermination de la concentration ontima en ions H.

Nous nous sommes d'abord demandé quelle était la variation du pH du milieu exercée par la culture du champignon. Pour cela nous avons laissé cultivre les organismes sur la première gamme de milieux pendant vingt jours. Après ce temps, nous avons effectué la mesure de la concentration en ions H de ces milieux. Nos résultats ont été les suivants:

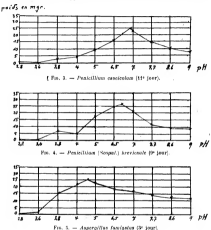
Sur les milieux très acides, pH = 2,8, la croissance ne s'est pas manifestée, il n'y a pas de changement dans la valeur des pH.

Les milieux dont les pH au moment de l'ensemencement sont compris entre 3,8 et 8,6 et qui sont plus ou moins favorables à la végétation des champignons, subissent au cours de la culture des variations vers l'alcalinité. Cette modification est d'autant plus prononcée que le pH de départ est plus petit. Si par conséquent on laises à l'organisme tout le temps nécessaire pour qu'il produise la modification définitive de la concentration en ions B des milieux sur lesquels il vil, et champignon végétera durant la plus longue période sur le milieu le plus acide au départ et cependant lui permettant encore le développement.

Durant cette phase, la concentration (H) du milieu variera de la zone acide à la zone alcaline en pussant forcément par la concentration (H) la plus favorable à la vitesse maxima de croissance.

Il y aura donc à ce moment, sur ce milieu, la récolte la plus abondante.

Tous les milieux acides à pH différents sont, par la culture des champignons, amenés finalement à une concentration en ions H voisine de celle exprimée par pH=9, sur les milieux très alcalins (pH>9) le développement ne s'est plus produit. Nous pouvons donc conclure que la vitalité des champignons peut se manifester dans les milieux jusqu'a une concentration en ions exprimée par pH=9 et que, puisque le poids de la récolte est en rapport direct avec la durée de la culture, nous



aurons dans ce cas le maximum de récolte sur le milieu le plus acide au départ, mais n'inhibant pas le développement.

En considération de ces résultats nous avons été amenés à employer la deuxième série de nos cultures. Sur celle-ci nous avons pratiqué journellement des exames microscopiques, avec ou sans coloration, et nous basant sur ces constatations nous avons déterminé, pour chaque organisme, le jour oû la croissance du mycélium et des appareits reproducteurs paraissait le plus favorable pour effectuer la pesée des

récoltes du champignon tué, lavé et séché. On a aussi déterminé sur la troisième série les milieux de concentration optima en ions II pour la vitesse de croissance des organismes en expérience. Les résultats obtenus sont exprimés dans les cinq courbes ci-jointes, dont les abscisses indiquent les pH et les ordonnées le poids en milligrammes (fig. 3, 4, 5, 6, 7).

De ces schémas nous pouvons conclure que :

1º La vitesse optima de croissance pour chaque espèce se manifeste dans le milieu où la courbe atteint son point culminant, tandis que la récolte optima exprimée en poids est obtenue dans le milieu le plus

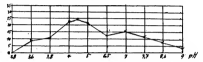


Fig. 6. - Aspergillus (Sterigmatoc.) nidulans (6* jour).



Fig. 7. — Steriamatocystis glutescens (8º jour).

acide et permettant encore le développement. Par exemple, pour l'Aspergillus iumigatus, la vitesse optima de croissance est assurée dans un milieu de pH=4,6; la récolte optima sera obtenue en partant d'un milieu de pH voisin de 3.6.

2º Les organismes dont les appareils reproducteurs sont les plus primitifs ont leur vitesse optima de croissance dans un milieu se rapprochant de la neutralité. Au contraire, plus la reproduction se différencie, plus la vitesse optima émigre vers l'acidité. Il existe donc ici une relation entre la reproduction et la concentration en ions H des milieux.

(Travail du laboratoire de Cryptogamie de la Faculté de Pharmacie de Strasbourg.)

A. SARTORY, R. SARTORY et J. MEYER.

LECON INAUGURALE

L'enseignement de la Pharmacologie à la Faculté de Médecine de Paris.

Le rôle de la chimie dans la Pharmacologie.

En pénétrant dans cet amphithéaire, où une tradition centenaire veut que le nouveau professeur inaugure solennellement son enseignement, mes premières paroles sont des mots de reconnaissance pour cette Faculté, qui, bien que je ne lui sois point redevable de ma formation première, m'a toujours accordé l'hospitallé la plus généreuse et moffre aujourd'hui le poste le plus élevé que je puisse ambitionner.

Quelque grande que soit l'émotion que j'éprouve en voyant réunis en ce jour mes maîtres les plus chers et mes amis les plus devoués, elle ne saurait égaler celle qu'ont ressentie et exprimée ceux de mes collègues qui sont venus, ici même, dans des circonstances analogues, occuper avant moi cette place.

C'est que ce ne sont point les portes de cette maison que j'si franchies quand, tout jeune étudiant, j'ai pour la première fois inscrit mon nom sur les registres de l'Université. Ce n'est point sur ces bancs que je suis venu m'asseoir lorsque, désireux d'apprendre, j'ai pris mon premièr contact avec les maîtres de l'enseignement supérieur. Ce n'est point non plus dans cet amphithéâtre que j'ai reçu la première semence qu'attendait, impatient, mon enthousiasme juvénile et à quoi, peut-être, je dois d'être ici aujourd'hui.

Enfin, si bienveillants et si affectueux qu'ils soient, les collègues qui, dans cet hémicycle, m'entourent, ne sont point les compagnons de ma jeunesse ni les témoins de mes travaux, pas plus que je n'ai moi-même assisté à leurs luttes, connu leur dur labeur et suivi pas à pas leurs progrès dans la carrière scientifique.

C'est seulement après quinze années passées dans une Faculté voisine que je suis venu dans cette École. L'accueil que j'y ai reçu des mon entrée, la confiance qui m'a été témoignée et les encouragements qui m'a été prodigués comme travailleur, enfin les moyens matériels mis à ma disposition ainsi que la large indépendance dont j'ai joui comme agrégé, tout a créé pour moi une dette de reconnaissance dont je tiens aujourd'hui à me libérer publiquement.

C'est à vous, Monsieur le Doyen, vous que la conflance trois fois renouvelée de vos collègues a porté au poste élevé que vous occupez et qui représentez avec tant d'autorité notre grande Paculté de Médecine de Paris, c'est à vous que je suis heureux d'apporter aujourd'hui le témoignage le plus sincère de ma reconnaissance pour tout ce que je dois à cette Faculté.

Ma dette personnelle envers vous, Monsieur le Doyen, n'est pas moindre. L'accueil si sympathique que vous m'avez toujours réservé, les encouragements que vous m'avez maintes fois donnés, enfin l'appui très résolu que dès la première heure vous m'avez accordé, et surtout la part si grande que vous avez prise dans ma nomination me font un devoir de vous exprimer ici toute ma reconnaissance et ma profonde gratitude.

A vous également, mes chers collègues, qui avez bien voulu à l'unanimité accepter mon transfert et me confier un enseignement qui, depuis de longues années, avait été l'objet de mes efforts, j'adresse mes bien sincères remerciements.

S'il n'a pas dépendu de vous, Monsieur le Doyen, ni de mes ardents défenseurs et amis, que je n'entre plus tôt au Conseil de cette Faculté, je n'en suis pas moins tenu, si je ne veux point que d'autres puissent m'accuser d'ingratitude, de rappeler ici, devant cette réunion d'amis, de maîtres et d'élèves, que c'est à une autre Faculté que je dois mon titre de professeur. En me désignant en octobre 1924 pour occuper la chaire de chimie au P. C. N., la Faculté des Sciences de Paris a sans doute youlu marquer tout l'intérêt qu'elle témoigne à cet enseignement et le prix qu'elle attache à la collaboration d'un biologiste, mais elle a voulu aussi montrer avec quelle largeur d'esprit elle entendait recruter son personnel enseignant sans se préoccuper de son origine.

Cette faveur insigne, qui m'a permis d'être pendant deux ans le collègue des mattres les plus éminents de la science française, et qui m'a, en outre, procuré la plus grande joie de ma vie scientifique, celle d'enseigner la chimie aux jeunes générations, cette faveur je la dois sans doute, et avant tout, à l'estime et à l'amitié de collègues qu'un devoir impérieux m'a contraint de quitter et dont je ne me suis séparé qu'avec regret, mais je la dois aussi, et pour une très grande part, au dévouement et à l'initiative d'un homme que je considère, après mes mattres, comme mon plus grand bienfaiteur.

Au lendemain d'une heure pénible qui fut l'un des moments les plus critiques de ma carrière, cet homme, le représentant le plus autorisé de la chimie française, est venu spontanément vers moi. Bien que je n'eusse été ni son élève, ni même son disciple, mais sans doute parce que les liens qui m'attachaient à lui s'étaient peu à peu créés par la poursuite des mêmes problèmes, le professeur Hallen voulut bien m'offiri le ré20nfort apaisant de ses encouragements. Il me fit entrevoir la grande compensation qu'il espérait pour moi et mit lous ses efforts et tout son

dévouement à me la faire obtenir. Je ne puis aujourd'hui, hélas! que saluer la mémoire de ce maître si bienveillant, mais je garde pieusement le souvenir de ses bienfaits et son exemple me servira toujours de modèle.

Ce n'est à aucune des deux Facultés qui m'ont ainsi fait l'honneur de machettre au sein de leur Conseil que je dois ma formation première. Je dois celle-ci à une grande École, proche voisine de notre Faculté de Médecine et qui se ratlache à la science médicale à la fois par les précieux auxiliaires qu'elle lui fournit et par les progrès qu'elle lui fait réaliser dans les divers domaines de la thérapeutique et de la biologie.

C'est à la Faculté de Pharmacie de Paris où j'ai fait mes premières études que je suis 'redevable de mon éducation scientifique. Par le niveau élevé de ses programmes, par la perfection de son organisation, par la valeur et le haut mérite de ses professeurs, cette École est l'un des centres de culture scientifique les plus intenses de notre pays et je m'honore d'avoir été formé par elle.

Bien qu'ayant longtemps vécu et devant vivre désormais séparé d'elle, ja lui reste attaché par les liens les plus solides de l'affection et de la reconnaissance, et par ceux, plus vivaces encore, que crée une douce et vieille habitude. Je n'ai ni oublié le chemin de ses amphithéâtres et de sa magnifique bibliothèque, ni perdu le contact avec ses maîtres et leurs laboratoires, ni manqué, enfin, un soul jour de suivre son développement et de m'intéresser à ses enseignements, désireux que j'ai toujours été de les voir évoluer de plus en plus vers la biologie et les sciences médicales.

Maintes fois, d'ailleurs, je lui ai recruté des élèves, et, mieux encore, j'en ai moi-même formé un certain nombre qui ont conquis sous ma direction le grade de docteur en pharmacie.

Ainsi ma collaboration lui a été donnée sans réserve dans le passé; elle lui reste acquise tout entière pour l'avenir, et je ne doute pas que des échanges plus fréquents entre nos laboratoires ne puissent conduire à des résultats fructueux, non seulement pour la réalisation de découvertes nouvelles, mais aussi, préoccupation plus impérieuse encore, pour la formation des jeunes générations.

A tous les Maltres de la Faculté de Pharmacie, dont un grand nombre sont venus participer à cette fête, qui est un peu la leur, aux trois Doyens qui pendant trente années ont successivement présiéé aux destinées de cette grande École et dont le plus illustre et le plus vénéré veut bien m'honorer aujourd'hui de sa présence, à tous, j'apporte, en ce jour, l'expression de ma vive gratitude.

Mais, parmi tous ces Mattres pour lesquels j'ai la plus grande estime et auxquels, à des titres divers, je garde une fidèle affection, il en est

un qu'en moi-même je place au-dessus des autres, dont le nom chante encore en mon cœur comme aux tout premiers jours de ma vie d'étudiant, dont le nom est aujourd'hui suspendu à mes lèvres, comme je l'étais moi-même aux siennes, lorsque, jeune néophyte, je suivais émerveillé son magnifique enseignement, dont le nom enfin restera toujours pour moi symbole de foi scientifique et de grandeur de caractère.

C'est vous, mon cher M. Béhal, vous, mon Maître, c'est vous dont la parole ardente et enslammée a enivré ma jeunesse et décidé de mon avenir. C'est vous dont l'exemple toujours présent m'a dicté jusqu'ici mon devoir et me le trace encore aujourd'hui.

C'est vous qui m'avez généreusement accueilli dans votre laboratoire et c'est près de vous que j'ai tout appris : science, technique, discipline.

Et, quand, plus tard, j'ai dû évoluer loin de vous et me frayer ma voie par des sentiers parfois difficiles, un mélancolique regret m'a souvent effleuré, celui de n'avoir pu, à votre exemple, ni participer à l'enseignement de la chimie, ni communiquer aux autres l'enthousiasme que vous m'avier insuffié bour elle.

Mais voici qu'après de longues années, suprème félicité, il m'a enfin été donné de pouvoir moi-même saisir en main ce flambeau de la chimie que vous m'aviez montré si baut placé et voilà que Jai pu, à mon bur, m'efforcer d'en entretenir l'éclat et d'en projeter les rayons sur les jeunes générations qui m'avaient été confiées.

Ce flambeau, je me suis efforcé toujours de le tenir droit et ferme. J'en prends à témoin ceux d'entre vous qui m'ont écouté.

Vous, mes jeunes élèves du P.C.N., vous qui pendant ces deux dernières années avez suivi mon enseignement et en qui j'ai eu la joie de retrouver le même enthousiasme que celui de ma jeunesse, vous pouvez témoigner aujourd'hui de toute l'ardeur que j'ai apportée dans l'accomplissement de ma têche.

Et si, peut-être, je suis parvenu à quelque résultat, si quelque étincelle a jailli vers vous et, surtout, si quelque foyer s'est allumé en vous qui doive un jour vous consumer pour la Science, sachez que c'est au maître qui m'a formé que vous devez en reporter tout l'honneur.

Et cependant, ce flambeau si convoité, ce flambeau que j'ai tenu avec allégresse et flerté, voici que je me suis résigné à le laisser passer en d'autres mains. Fidèle à mon devoir, j'ai tenu à venir dans cette Faculté me consacrer entièrement à la pharmacologie, et faire à cette science que j'ai toujours aimée l'offrande de toutes les forces qui me restent et d'une volonté qui saura ne pas faiblir.

Ici, encore, bien que je n'eusse pris conseil que de moi-même, c'est en songeant à votre exemple, mon cher M. Bêzal., que j'ai trouvé le chemin du devoir. Je me suis rappelé la grande leçon d'énergie que vous avez donnée aux hommes de notre génération, quand, malgré maints obstacles, vous avez créé à l'École de Pharmacie votre enseignement libre de la chimie en notation atomique.

Et je manquerais aujourd'hui à ma tâche si, oublieux de ce que la maison où nous sommes a été pendant près d'un demi-siècle l'ardent foyer de la théorie atomique, je ne rappelais point votre role dans cette lutte entre atomistes et équivalentistes, grande et mémorable lutte où vous fûtes, à l'École de Pharmacie, le champion des atomistes et le digne continuateur de Wurgz et de Fauerst.

C'était aux environs de 1890. Les grands noms de la chimie française n'étaient plus. Duwas, Santre-Claine-Deville, Werz avaient disparu. Seul Bernateor demeurait, dernier survivant de la grande période romantique de la chimie. Par une de ces contradictions les plus déconcertantes, ce descendant des encyclopédistes, l'amie tel confident du plus grand des philosophes du xix siècle, l'un des esprits les plus avancés en politique et en sociologie, était réactionnaire dans sa propre science. Soit par aveuglement, soit par une nététement inconcevable, Bernator s'opposait obstinément à l'adoption de la notion d'atome dont l'École française moderne devait démontrer bientôt la réalité. Il proscrivait cette théorie atomique qu'après Dalton et Berzelus, Gerarante UVURTZ, par leur génie et au prix de leur vie, étaient parvenus à perfectionner et à imposer définitivement.

Enfin, conséquence plus inoute encore, il s'interdissit et voulait interdire autour de lui l'emploi de la notation atomique, alors même que cette merveilleuse notation était seule capable de donner à la synthèse organique dont il était l'illustre protagoniste son développement le plus sûr et son épanouissement le plus complet.

Prenant rarement lui-même part à la lutte, c'est à ses élèves et à ses disciples qu'il laissait le soin de combattre la nouvelle doctrine. Ceux-ci étaient, hélas i nombreux et autoritaires. A l'exception de notre Faculté de Médecine, on enseignait l'hérofque phalange laissée par Wurzt, la plupart des établissements d'enseignement supérieur avaient conservé la notation en équivalents. Partout les équivalentistes l'emportaient; BERTHELOT régnait en maître et l'École de Pharmacie, cette grande pépinière de chimistes, était devenu son fief.

Bien audacieux qui aurait osé pénétrer dans cette École pour y introduire les idées réformatrices. Celui-là edt risqué fort de s'en aliéner tous les mattres et de compromettre irrémédiablement son avenir.

Tous ces risques, mon cher M. Béhat, on n'a pas dû manquer de vous les faire entrevoir, quand, jeune agrégé, dépourvu d'enseignement officiel, vous demandâtes l'autorisation d'ouvrir votre cours libre en notation atomique.

Mais que comptaient pour vous tous ces risques, à côté des bénéfices que pouvaient tirer la Science et l'École à laquelle vous apparteniez. Votre victoire fut complète. Moins de dix ans après votre première leçon, la notation équivalente avait disparu de tous les enseignements de l'École de Pharmacie et la théorie atomique y avait conquis définitivement droit de cité.

Aujourd'hui, la semence a germé, la moisson s'est levée fructueuse, vos élèves et vos disciples professent dans nos principales Facultés, la granda Ecole dans laquelle vous étes revenu comme professeur — après quelles luttes! — a pris dans le domaine de la chimie un considérable essor. Vous pouvez non seulement contempler avec félicité votre œuvee, mais encore envisager avec sérénité le jugement de l'avenir. Et, si l'oubli, ce grand destructeur d'idéal, aidé par le temps, son plus sôr complice, risquait d'étendre son pesant voile sur ces événements, vos élèves sont la pour les remémorer aux générations à venir.

Cette œuvre, d'ailleurs, vous ne l'avez pas limitée à votre enseignement libre à la Faculté de Pharmacie de Paris; vous l'avez élargie et amplifiée en dirigeant une autre part de votre activité, et non la moindre, vers le centre de recherches que vous aviez créé dans votre laboratoire de l'honial du Midi.

A l'Ecole de Pharmacie vous aviez éduqué des disciples, ici vous avez voulu former des élèves. Lá, vous aviez de un professeur incomparable; ici, vous avez ex su vous montrer un grand chef d'école. Là, vous aviez exercé une influence collective; ici, votre action allait être personnelle, directe, décisive. Sans doute nous avons parfois tendance à confondre ces deux centres où s'exerça votre activité: Faculté et hôpital; mais nous a'oublions pas cependant que c'est dans ce vieil hôpital du Midi que vous nous avez donné le meilleur de vous-même : votre affectueuse bonté et votre dévouement infini.

Plus tard, depuis la désaffectation des locaux qui a entraîné votre départ, j'ai fait, à plusieurs reprises, vers ces lieux aimés un pieux pèlerinage. Il ne serait plus possible aujourd'hui. Les coups répétés des démolisseurs ont tout détruit : mais il nous reste à tous le souvenir précis des lieux et des choses. Je revois encore nettement, comme il y trente ans, notre portail, notre allée de marronniers, la pharmacie avec sa tisanerie et son officine, et, enfin, l'étroite véranda partagée en deux petites pièces qui constituaient tout votre laboratoire. C'est là que sont venus travailler. sous votre direction, vos nombreux élèves; c'est là que j'ai appris mon métier de chimiste et que j'ai passé les années les plus heureuses de ma ieunesse. J'y ai appris non seulement à vous aimer, mais encore à aimer tous ceux que votre activité avait rassemblés autour de vous. Ainsi se constitua la chère famille béhalienne et c'est dans la petite salle de garde de pharmacie, dont le souvenir est toujours si vivace en moi, que se sont créées de solides amitiés entre tous les membres de cette famille. J'v ai rencontré mes grands aînés, Moureu, Figuet, Desgrez, Richaud, Causse, mes chers contemporains, Blaise, Valeur, Masson, puis mes jeunes et dévoués amis Sommelet, Lerat et Marguery.

Quand j'entrai pour la première fois dans cette salle de garde, je n'étais pas encore interne. C'est grâce à la bienveillance de mon ami VALEUR, alors mon voisin de laboratoire, que j'y fus admis. A cette date, une promotion de vétérans, qui comprenait DESCRUZ, venait de faire place aux nouveaux. BLAISE et VALEUR mais suivant la tradition les anciens continuaient à rester près des nouveaux. L'accueul que me fit le vétéran, DESCRUZ, vous qui connaissez sa légendaire bonté, vous devinez ce qu'il fut. Soit que la simplicité ou la candeur du Benjamin que j'étais lui eussent plu, soit encore que ma vive et fervente admiration pour notre maître commun m'ent acquis sa confiance, il ne se passa pas plus d'un mois ou deux sans que je ne fusse considéré par lui comme un jeune frère et invité désormais à la douce familiarité du tutoiement.

Et, depuis lors, Desgrez est toujours resté pour moi le grand ami, le frère ainé toujours prêt à m'offrir sa main pour me guider et à m'apporter, en toute circonstance, son plus précieux appui.

Et, depuis lors aussi, comme un tout jeune frère, j'ai assisté heureux et fier à toutes les étapes de la splendide mais rude carrière qu'a parcourue le grand aîné qui m'avait adopté.

J'étais à sa thèse de doctorat ès sciences et je me rappelle encore la physionomie si bienveillante du vénéré Entanez, contrastant avec l'attilude presque méprisante de son assesseur, DITTE, qui ne daigna point prendre la parole, sans doute parce qu'il s'agissait de chimie organique et de notation atomique. Il était cependant remarquable ce beau travail de Descrez qui est devenu aujourd'hui la base d'une des plus importantes fabrications industrielles de l'aldébue et de l'acid a cétique.

J'étais à son concours d'agrégation, anxieux avant le résultat, fier quand il fut proclamé; j'étais aussi aux amicales agapes qui suivirent sa nomination, et c'est là que, pour la première fois, je fus admis à connaître de prés l'autre grande famille à laquelle appartenaît DESGREZ, TÉGOI de BOCCUARD.

Puis, après une période d'attente assez longue et parfois traversée d'inquiétudes, vinrent les dernières étapes auxquelles j'assistais, toujours fier de mon ainé : la chaire de chimie de notre Faculté, l'Académie de Médecine et enfin l'Institut

Maigré tous ces titres et tous ces honneurs, maigré les nombreux soucis qui ne manquent jamais au savant, surtout lorsque celui-ci s'est créé une famille nombreuse, l'affection et le dévouement de Descazz ne se sont point altérés et je drain même que ses sentiments se sont accrus, parce que précisément ils ont en plus souvent l'occasion de se manifester. Mon cher Descazz, le jeune prolégé, vers lequel tu as tendu il y a plus de trente ans une main fraternelle, est dévenu, grâce à toi, un collègue. C'est avec une donce émotion que je t'offre aujourd'hui, avec ma fraternelle accolade, mes sentiments de gratitude infinie.

A près Desenez, les deux amis, Blasse et Valeur, dont j'ai été, en celle sade de garde de pharmacie de l'hôpital du Midi, e collègue direct, sont toujours restés parmi les meilleurs et les plus sûrs. Blasse, renouçant la carrière des hôpitaux pour embrasser celle de l'enseignement, nous quitta de bonne heure pour la Faculté des Sciences de Lille; cette séparation, si nécessaire qu'elle fût pour l'intèrêt de la science, ne manqua pas d'être douloureuse à notre amitié. Ce n'est que plus tard, quand Blasse revint à la Faculté des Sciences de Paris, que nous nous retrouvames réunis à nouveau, toujours avec la même affection sûre et conflante. Aussi quelle joie pour l'ami et quel honneur surtout pour l'emêtre, lorsqu'il y a deux ans, dans la même séance, la Faculté des Sciences de Paris nous proposa l'un et l'autre, tous deux élèves de Béaat, pour occuper les deux chaires de chimie devenues vacantes à cette Faculté.

Mon autre collègue de salle de garde, Auxo Valeur, professeur agrégé à la Faculté de Plurmacie, est celui pour lequel, dans le plus profond de mon cour, je garde le plus doux souvenit. Aucune ombre jamais n'a traversé l'azur serein de notre amitié. Destinés peut-être, parce que contemporains immédiats, à nous affronter dans les concours et à briguer les mémes places, j'ai pu, en m'orientant vers les sciences médicales, ne jamais avoir à redouter ces difficiles circonstances où, quoi qu'on fasse, méme en observant la plus stricte correction, on risque souvent de meurtir je cœur de l'ami. Notre amitié n'a pas connu ces vicissitudes. Nous avons mené notre vie la main dans la main, comme deux frères, fils et héritiers d'un même mattre; et je suis sòr qu'aujourd'hui, malgré que la Faculté de Pharmacie ne lui air pas encore accordé l'honneur qui m'est fait ici, honneur qu'il mérite cependant à plus d'un titre, je suis sôr que sa joie est aussi profonde et aussi pure que la mienne.

Il est encore quelques grands amis dont je voudrais citer les noms immédiatement après ceux de mes compagnons de l'École de Βεμιλι, non seulement parce que leur connaissance remonte à peu près à la même époque, mais aussi parce que l'influence qu'ils ont exercée sur moi a été décisive pour mon orientation vers les sciences médicales.

C'est tout d'abord, cher entre tous, ERNEST FOURNEAU, à qui je suis uni par les liens fraternels que créent une vieille affection et la plus étroite parenté; puis, deux hommes que je ne puis séparer dans mon souvenir, les professeurs JEAN CANTACUZÈME et AUGUSTE MARIE.

C'est par Moureu, le grand ainé qu'auréolaient déjà ses premiers succès et dont la maîtrise commençait à s'affirmer, c'est par Moureu qu'Ennest Pourneau fut présenté à notre salle de garde. Il n'y vint que par intermittence. Mais, quelque rares qu'eussent été nos rencontres, l'impression que nous nous laissâmes réciproquement fut assez forte pour qu'après trois années d'absence, passées par Fourneau auprès des maîtres de la science allemande, nous cherchâmes l'un et l'autre à nous revoir.

Une communauté de goûts et d'aspirations, un même enthousiasme pour la science, une même passion pour l'idéal, enfin un égal besoin d'action, tels furent les sentiments qui nous unirent dès 1902 et qui, après vingt-cing ans, subsistent touiours aussi solides, aussi vivaces.

Ce que j'ai pu être pour lui et ce que j'ai pu faire pour son développement, je me le demande encore aujourd'hui. Mais, pour ma part, ce que je n'ai point oublié, c'est ce qu'il fut également pour toute notre génération de chimistes : un véritable initiateur en chimie thérapeutique, cette science dans laquelle il est resté, en France, à la fois le Maitre incontesté et le créateur le plus original.

C'est également aux relations de salle de garde et spécialement par l'entremise d'un de mes sympathiques collègues d'internat de l'Asile Sainte-Anne, le D' Tuérre, que je dois la connaissance de mes deux premiers amis, parmi les biologistes, Cartardzère et Marie. Tous deux étaient alors des disciples fervents et enthousiaistes de Pastruc, et avaient déjà commencé de travailler dans le célèbre Institut. Ce ne fut point d'ailleurs la biologie qui nous réunit. Un commun amour pour le monde des sons et, dans ce monde infini, pour les mêmes maîtres une passion parlagée, tel fut notre premier lien. Dès nos premières rencontres, je subis la forte attraction qu'a toujours exercée sur tous ceux qui l'ont approchée la puissante et rayonnante figure de Cartaczczer, et, bientôt, comme autour d'un germe initial s'agrègent rapidement les particules semblables, pir une sorte de cristallisation, je fus entraîné dans un nouveau groupe d'amis comprenant surtout des biologistes et des médecins.

C'est à l'influence persuasive de mes deux chors amis, Cantactexe et Marie, que je fus amené, peu à peu, à m'orienter vers la biologie, puis à entreprendre mes études médicales, et, enfin, à m'acheminer vers l'Institut Pasteur. J'eus alors l'heureuse fortune d'entendre et d'admirer des maîtres dont l'ardeur et la conviction ne le cédaient en rien à celles qui, dix ans auparavant, m'avaient tant frappé chez mon maître Béral. Je connus ainsi l'accent de c'onviction profonde et le récit vivant et imagé de Roux, la parole pondérée de Nocaro, le verbe ardent et parfois combatif de Metchenkore, la forme incisive et éblouissante de Marcie. Nicotte associée à ses idées si originales, et je m'arrête..... ne voulant citer que ceux que la mort nous a ravis ou ceux dout la voix s'est time.

J'eus alors également la grande joie, qui dura plusieurs années, de pouvoir travailler aux côtés d'Aucustr. Manue. Par des échanges quotidiens, par une collaboration intime, par nos aspirations communes, notre affection trouva de nouveaux liens que rien jusqu'ici, pas même l'éloignement ou les occupations grandissantes, n'a pu affaiblir.

Quand je fus amené, en 1910, à quitter l'Institut Pasteun, à la suite de ma nomination d'agrégé, nous avions terminé nos deux principales recherches sur la toxine tétanique et sur le bacilie tuberculeux. Mais que de choses encore nous avions en perspective et que de mélancolie me causa mon départ! Toutefois, si je ressentais vivement le souci d'abandonner des amis très chers et si j'avais un très grand regret d'interrompre les travaux projetés, j'eus au moins la vive satisfaction de voir entrer dans la grande maison que je quittais mon cher Eavast Founskau, que le Conseil d'administration avait appelé à diriger le service de chimie thérapeutique spécialement créé pour luit

Par Ernest Fourneau et par Auguste Marie, je pus conserver les plus douces attaches avec cette maison où maîtres et élèves n'ont jamais cessé, depuis, de me considérer comme un des leurs. C'est à ce titre que je dois l'appui généreux et très influent que m'a apporté le professeur Gabille. Deritando lors de ma candidature à la Faculté des Sciences pour laquelle il fut mon rapporteur.

C'est également sans doute à ce titre que je dois l'estime et la protection qu'à bien voulu m'accorder le grand savant et l'ardent apôtre qui préside aux destinées de la maison créée par PASTEUR. Bien que par déférence ou peut-être par une réserve excessive, je ne l'eusse que trop rarement approché au temps où je travaillais dans la cité pastorienne, M. Roux voulut bien, en diverses circonstances, me donner quelques marques de sympathie, et cette sollicitude m'enhardit plus tard au point d'oser lui demander son appui dans ma carrière et parfois même son aide matérielle dans mes recherches ou dans mes publications. Que ce soit pour faciliter l'édition de mon volume sur la correspondance de Germarber ou pour améliorer mes moyens matériels de recherches, que ce soit enfin pour défendre ma cause, j'ai toujours trouvé en M. Roux un ardent avocat et un dévoué prolecteur.

Puisse ma reconnaissance ne pas être inférieure à sa bonté et ce sera le meilleur hommage qu'espère pouvoir lui apporter ma profonde et respectueuse affection.

Qu'il me soit enfin permis, revenant un peu en arrière, d'évoquer maintenant, devant vous, les deux étapes de ma vie qui se rattachent directement à ma carrière médicale, l'hôpital Bouchaur et la Faculté de Médecine.

C'est à l'hôpital Boucicaur, où j'ai passé les vingt-cinq années les plus

fécondes de mon existence, que se rattechent les souvenirs les plus intenses de mon activité personnelle et de ma maturité. C'est là que j'ai pris conscience de ma force et que j'ai commencé de m'exercer à ce rôle d'éducateur dont Béant et, avec lui, Moureu et Descrez, m'avaient donné l'exemple.

Mes internes en pharmacie d'alors, Dalfresse, Braitforn, Gullaums furent mes premiers élèves. Bientôt vint s'y joindre, adressé par Gabrel Britana, un jeune externe en médecine, plein d'ardeur, Dorlescourt, que je conflai quelques années plus tard au professeur Mafran pour d'irger le laboratoire de chimie de sa chaire de thérapeutique.

Tels furents les premiers confidents de ma pen-ée et mes tout premiers collaborateurs. Grâce à leur zele, de nombreux problèmes théoriques furent résolus. Mais aussi, que de projets déjà avancés restièrent inachevés quand, munis de leur thèse de doctorat, ces élèves durent me quitter. Cétait l'époque où, notre audace étant sans limites, nous osions entreprendre, avec Doritzeourr, la synthèse de la lécithine et, avec Dapresser, la création d'alcools cycliques triméthyléniques, projets alors bien difficiles, mais que divers chercheurs ont réalisés depuis. Peu importe! projets réalisés et problèmes inachevés, ce sont quand même les fils de ma pensée, et c'est avec délice que j'évoque à la fois leur souvenir et cetui du joyeux labeur que nous leur avons consacré.

A ces collaborateurs bien chers et à lous ceux qui, venus ensuite, ont été témoins de mes efforts comme je le fus des leurs, j'ai voué l'affection la plus douce et la plus fidèle. Mon œuvre est inséparable de la leur. Nous restons fortement attachés les uns aux autres. Nous formons comme une longue chaîne, dont saus doute je ne saurais nommer ici tous les anneaux, mais dont chacun contient une parcelle de mon cœur.

De cette chaîne pourtant, je voudrais, ce soir, détacher deux des plus brillants anneaux: mes deux précieux collaborateurs, M. A. Onexnorr et M^{ist} Jeanse Lévy. Tous deux, depuis près de dix ans, sont restés fidè-lement auprès de moi et n'ont cessé de m'apporter l'appui de leur science et le concours de leur talent.

En ce jour où leur maître est à l'honneur, puissent ces chers collaborateurs recevoir la juste part d'hommages qui leur revient et trouver au fond de leur cœur cette douce récompense qu'on ne peut atteindre nulle part mieux qu'en soi-même.

Si l'hôpital Bouenaur a dié le champ d'action où m'efforçant de suivre l'exemple de mes grands devanciers, j'ai essayé de m'initier au rôle de mattre, je ne saurais oublier qu'il a été aussi le lieu où, redevenant élève, simple élève stagiaire, j'ai requ'ienseignement clinique d'un mattre dont la bienveillance a toujours égalé la science. Ce que j'ai appris du professeur LETCLUE, ce ne sont pas seulement les rudiments de la clinique et les rêyels fondamentales de l'auscultation, uvil s'effor-

cait alors de codifier avec clarté et précision, c'est aussi cette bonté souriante et cette courtoisie exquise qu'il savait témoigner à la fois aux malades et aux débutants chargés de les examiner. Ce qui a achevé de me séduire en lui, c'est son grand enthousiasme et sa vive passion pour le laboratoire. Peut-être est-ce là aussi le secret de l'affection qu'il voulut bien touiours me témoigner. Là, en effet, était notre commun idéal. Le laboratoire était toute notre vie et notre vie était toute au laboratoire. Souvent, jusqu'à une heure très avancée, chacun dans notre coin, nous nous attardions à l'hôpital, et, par les longs soirs d'hiver. lorsque l'ombre envahissante avait, depuis longtemps déjà, apporté aux malades ce repos bienfaisant qui est un des meilleurs adjuvants de la médecine, nos deux lumières brillaient encore dans la nuit et envoyaient l'une vers l'autre leurs pénétrants ravons. Nos cœurs certainement ont dù ravonner de même. Nous avons appris ainsi à nous conneître, et, depuis lors, j'ai toujours éprouvé les doux effets de l'affection et du dévouement de mon maître aimé.

El voici que je me suis résigné, mon cher M. Lettule, à quitler celle maison où je vous avais trouvé à mon entrée et où vous restez toujours aussi fidèle, lui conservant la gloire de votre renommée, continuant à la servir par votre science et allant même jusqu'à vous soucier de l'embellir par la création d'un musée qui, parce qu'il est votre courve, portera, je l'espère, votre nom. Et puisque vous avez décidé de consacrer jusqu'au bout votre activité à cet hópital Boctcaur auquel tant de souvenirs me rattachent, je confondrai désormais en votre nom, l'amour de la maison où j'ai vêcu de si longues années et l'affection pour l'homme, qui, le premier, en a ouvert les portes et qui en est comme le fondaleur.

٠.

J'arrive maintenant à la dernière étape de ma formation scientifique, celle qui s'est accomplie ici même, en cette Faculté auprès du
professeur Charles Richert, dont J'eus ainsi l'honneur d'être l'élève
et qui fut mon dernièr maître. L'accès de son laboratoire me fut permis
grâce au professeur Pacuos qui tint lui-même à me diriger et à me conseiller dans mes recherches et dont le dévouement alla jusqu'à m'offrir
l'aide de son meilleur élève, le D' Busquer, devenu depuis mon excellent
ami et mon distingué collègue. C'est à l'école de Pacuos que j'ai appris
quelles doivent être les qualités essentielles du physiologiste : sartet et
précision dans l'expérimentation, rigueur et prudence dans l'interprétation des résultats. J'appris également auprès de Pacuox, qui la possédait au plus haut degré, cette qualité fondamentale qu'est pour tout
directeur de recherches une discipline rigoureuse dans l'organisation
du laboratoire. Pacuos exigeait beaucoup à cet égard, mais il savait
aussi que le meilleur moven d'être rigoureux pour les autres, c'est de

commencer par l'être pour soi-même. C'est sans doute parce que je me suis toujours efforcé de me plier à cette discipline et de me montrer, à tous égards, digne de mon éducateur, que l'ai pu gagner son estime et son affection. Je lui en garde une profonde reconnaissance. Je lui sais tout particulièrement gré de la marque de confiance qu'il me donna. lors de sa nomination comme professeur de physiologie à la Faculté de Médecine de Bordeaux, en me désignant au professeur RICHET pour occuper la place de chef de laboratoire que son départ avait rendue libre. C'est à cette désignation à la fois si flatteuse et si encourageante que je dois d'avoir nu vivre pendant plusieurs, appées auprès de ce maître admirable que fut pour moi CHARLES RICHET, de ce maître dont le feu intérieur a toujours enflammé ceux qui l'ont approché et à l'influence duquel, pas plus que les autres, je n'ai échappé. Il ne m'appartient pas de dire ici toute la grandeur de son œuvre dont la renommée est mondiale, ni la magie de son enseignement dont il a admirablement exposé tous les secrets dans un article célèbre. Je voudrais seulement dire ce soir ce que le maître était pour ses élèves dans l'intimité du laboratoire, sa simplicité, son abandon, son enthousiasme. Je le vois encore s'approchant de nous, nous questionnant sur les travaux en cours, insistant aussi bien sur nos déceptions que sur nos espoirs et nous exposant lui-même l'état de ses propres recherches, mélant sans crainte échecs et succès. Puis, dans le feu de la conversation, tout à coup ses yeux pénétrants s'illuminaient, un éclair parcourait son visage et c'était aussitôt quelque envolée, quelque inspiration soudaine vers l'idée qui devait tout éclairer. Visions parfois chimériques, mais parfois aussi visions fécondes, car, dans le domaine de l'imagination où le rêve voisine souvent la réalité, c'est l'intuition qui est le propre du génie. Pour tous ses élèves, le souvenir de ces entretiens familiers restera ineffaçable, et notre seule ambition, en cherchant à suivre les traces de notre vénéré maître, sera de ne pas rester trop inférieur au magnifique exemple qu'il nous a donné.

Pour moi, c'est avec la plus douce émotion que j'inscris à présent le nom de Cuarles Richer sur la dernière page du livre que je viens d'ouvrir devant vous et qui contient toute ma vie.

Peut-étre, les feuillets de ce livre vous ont-ils paru trop longs et trop nombreux? mais pas assez sans doute au gré des amis que j'ai pu oublier. Que ceux dont le nom, gravé cependant en bonne place, n'a pu être prononcé ce soir, sachent que, même silencieux, mon ceur connaît tout le prix de leur amité. Que les autres, amis anonymes ou amis lointains dont le temps a pu effacer le nom, et qui, peut-être, sont venus ce soir m'apporter le témoignage de leur affection, que tous sachent combien leur sympathie a toujours été pour moi le plus sûr des réconforts. A tous ces amis, présents ou absents, je tiens à exprimer du fond du cour mes blus affectueux remerciments.

Et maintenant que je vais fermer ce livre de ma vie, ce livre de mon souvenir et de ma reconnaissance, c'est avec mélancolie, mais sussi avec liferté, que je relis les deux noms qui en occupent la première et la dernière page, Bénat et Richert. Ces maîtres sont, en effet, les deux représentants des disciplines dont je me réclame : la chimie et la physiologie; des deux disciplines qui donnent à l'évolution de ma carrière son unité; des deux disciplines qui donnent à l'évolution de ma carrière son unité; des deux disciplines, enfin, dont j'espère qu'elles me permettront d'accomplir dignement la tâche que j'assume aujourd'hui en prenant en mains la chaire de Pharmacologie de cette Faculté.

L'ENSEIGNEMENT DE LA PHARMACOLOGIE A LA FACULTÉ DE MÉDECINE

La chaire qui m'a été confiée porte le titre de Pharmacologie et Matière médicale. Elle comprend par conséquent tout ce qui, en vue de l'éducation des futurs médecins, concerne la connaissance des substances médicamenteuses : leur origine, leurs caractères organoleptiques, leurs propriétés chimiques et physiologiques, leur posologie nsuelle et les formes sous lesquelles le thérapeute doit les utiliser.

Ainsi comprise, cette science, malgré qu'elle emprunte aux disciplines voisines la plupart de ses méthodes, présente une parfaite unité. Son programme toutefois n'a pas toujours été compris d'une manière aussi large et aussi homogène. Et puisqu'une juste tradition veut que le nouveau professeur rappelle le role joué par ses prédécesseurs dans le développement de la chaire qu'il occupe, j'essaierai, avant d'exposer devant vous le programme de mon enseignement, de vous rappeler l'œuvre accomplie par mes grands prédécesseurs, en me limitant strictement toutefois à la part qu'ils ont prise dans l'évolution de l'enseignement de la pharmacologie en cette Faculté.

De l'œuvre de mon prédécesseur immédiat, le professeur Rudauo, je n'aurai malheureusement pas à vous parler aujourd'hui. Vous savez quelle fatalité implacable vint empécher notre collègue d'entreprendre quoi que ce soit de ce qu'il s'était proposé de réaliser dans cette chaire.

A peine était-il venu ici même exposer ses projets, que déjà un destin tragique l'avait marqué, et nous le vimes bientôt douloureusement condamné à abandonner une à une toutes ses espérances.

Pour moi qui me suis incliné quand un sort plus heureux l'eut favorisé, je m'incline à nouveau aujourd'hui devant une si triste infortune. Je m'associe aux pieuses pensées que réservent à sa mémoire ses amis et ses élèves et c'est avec une grande pilié et une infinie compassion que l'évoque devant vous son souvenir. Ainsi, l'enseignement qui m'a été confié et le laboratoire que je suis appelé à diriger, je les reçois aujourd'hui en quelque sorte tels que les a laissés le professeur Poucusr. C'est pour moi une occasion bien agréable d'exprimer à ce maître toute mon admiration pour son œuvre et toute ma vépération pour sa personne.

Pour apprécier justement, comme je me propose de le faire ce soir, l'œuvre accomplie par celui qui, pendant trente années, a occupé cette chaire et l'a illustrée par ses travaux et son enseignement, il me faut tout d'abord exposer en quelques mots l'œuvre de ceux qui l'ont précédé.

Si cette chaire peut compter parmi ses anciens titulaires trois des plus grands noms de la chimie, Fourcoro, Vauquelin et Jean-Baptiste Dumas, nous le devons à ce que, pendant de longues années, l'enseignement de la pharmacie fut ratlaché à celui de la chimie (').

Cette dualité ne pouvait être que préjudiciable à l'une des deux sciences. Et l'on conçoit que pendant ses quatorze années de professorat le grand Dumas, bien que secondé par Mialie, puis par Wurtz, dut délaisser guelque neu l'enseignement de la pharmacie.

C'est seulement en 1833 que cette dualité prit fin. A la mort d'Orfla, qui occupait la chaire de chimie minérale, Dumas, que la politique absorbait de plus en plus et qui tenait à réserver la plus grande part de son activité à sa chaire de la Faculté des Sciences, Dumas se retira de la Faculté de Médecine. Ainsi purent être réunis les deux tronçons de la chimie qui jusque-là étaient restés séparés dans notre Faculté, et c'est à Wurtz que fut attribuée la chaire ainsi reconstituée; c'est celle-ci qui, devenue aujourd'hui chaire de chimie biologique, est occupée avec tant d'autorité par mon collègue Desgrez, le descendant et l'héritier de Wurtz par la lignée de Francez.

A cette date, l'enseignement de la pharmacie fut constitué en chaire indépendante et confié à Soubeiran.

Tel que le concevait ce maître, cet enseignement était limité strictement à la pharmacie. Ainsi que Wurz l'a rappelé dans son éloge de Soureiran, cette science se bornait aux principaux éléments de l'art de formuler, à savoir « la description des espèces médicinales, le choix de la forme qu'il convient de leur donner, la manière de les doser exactement et de les associer les unes aux autres sans les neutraliser ou les décomposer.

REGNAULD, qui, en 1859, succéda à Soubeiran, tenant compte de l'évo-

 Parfois sous la direction du seul professeur titulaire (4790-1822), parfois avec l'adjonction d'un suppléant chargé de la pharmacie (4830-4852). lution de la science qu'il était appelé à enseigner, fit changer le titre de sa chaire et celle-ci reçut alors le nom de chaire de pharmacologie. Toutefois, la forme et le fond de l'enseignement restèrent à peu près ce qu'ils étaient avec Sousgnan.

Sans doute, Resanula, qui était un expérimentaleur sagace et habile et qu'assistait un jeune collaborateur, VILLELAN, plein d'entrain et d'originalite, s'efforça-t-il d'introduire au laboratoire quelques-unes des méthodes de la pharmacologie expérimentale, ainsi qu'en témoignent ses travaux sur les dérivés chlorés du méthane et sur les alcaloides mydriatiques des Solanées; mais cette orientation des recherches du maltre n'eut bas de répercussion importante sur son enseignement.

C'est au professeur Poucher qu'il devait appartenir de réaliser la réforme capitale dont allait dépendre l'avenir de la pharmacologie dans cette Faculté.

Le premier acte par lequel débuta ce maître, en prenant, en 1892, possession de sa chaire, fut de donner à la plurmacologie expérimentate, qu'avait fondée CLAIDE BERNARD, la part prépondérante qui lui était due. Toutefois, pour que cette action eût toute son efficacité et pour que cette prépondérance de la plarmacologie expérimentate pût pénétrer dans l'esprit des étudiants, Poucner n'hésita pas à rejeter les classifications anciennes, aussi bien celle de SOUEBRAN, basée sur les familles naturelles du règne végétal ou animal, que celle de REGNAULD, basée sur les fonctions chimiques. Et, tandis que cette question de classification n'avait préoccuré jusque-là ni LALDE BEANARD, ni VLEPLAN dans la rédaction de leurs célèbres leçons sur les substances toxiques et médicamenteuses parues les unes en 1857, les autres en 1880, alors, également, que les pharmacologues étrangers, à quelques exceptions près, restaient toujours fidèles aux anciennes classifications, Poucuer adopta délibèrement l'ordre pharmacodynamique.

sifications, Poucuer adopta délibérement l'ordre pharmacodynamique. Le mot était facile à prononcer; plus difficile était la réalisation de la chose.

Il fallait, en effet, dans cette classification, conserver l'enseignement de la matière médicale et de la galénique si essentiel pour le praticien. En adoptant une classification pharmacodynamique rigoureuse et initégrale, on risquait, comme l'out fait, despuis, Meyer et Gorruze, on comme l'avait fait, des 1875, Lauver Busurox, celui-ci en séparant, il est vrai, l'étude de matière médicale, on risquait de ne pas accorder à cet enseignement la part et la place qui lui reviennent. C'est ce que comprit Poucare qui fut ainsi conduit à adopter une classification pratique dont les bases générales reposaient essentiellement sur la pharmacodynamie. Sans doute, celle-ci pourra dans l'avenir être l'objet de relouches que nécessiteront les progrès de la pharmacologie; mais, pour le moment, elle suffit à tous les besoins de la science et c'est elle qui fera, ici même, la base de notre enseignement.

POUCRET ne borna pas son action à l'établissement d'un programme; il voulut à l'instar des grands pharmacologues étrangers, BCUREM, LAUDER BRUNTON, SCHMEDERBER, STONCYS, et surfout de leur grand initiateur CLAUDE BERNARD, apporter à ses auditeurs une étude aussi complète que possible des diverses parties de son programme, faire en un mot de l'enseignement supérieur. C'est à cette très juste préoccupation que nous devons les cinq séries de leçons qui parurent successivement de 1900 à 1904 et qui attestent la grande maîtrise du savant qui les a rédigées.

Toutefois, avec des leçons aussi étendues, l'enseignement complet de la pharmacologie ne pouvait être donné qu'en trois ou quatre années et il fallut bientôt revenir à un enseignement condensé qui fut publié par Poucuer, en 1907, sous le nom de Précis de pharmacodynamie et de matière méticale.

A la vérité, mon prédécesseur s'était bien rendu compte qu'en incorporant la pharmacologie expérimentale à l'ancine nessignoment de REGNAULD, on surchargesit considérablement le programme. Les étudiants de l'époque ne manquérent pas de s'en apercevoir et essayàrent même d'organiser la grêve de l'abstention. Leur résistance ne fut pas de longue durée, mais le professeur Poccustr comprit que leurs réclamations étaient en partie fondées et s'efforça dès lors, pour décharger son enseignement, d'organiser des travaux pratiques dans lesquels seraient enseignées les notions principales sur la matière médicale et la pharmacie galénique, et au cours desquels, pur des interrogations multiples, on pourrait s'assurer des progrès des élèves et les astreindre à des exercices de posologie et de réduction de formules.

Grace à la volonté tenace et persévérante de M. Poucur, ces travaux pratiques, créés d'abord à titre facultaif, sont devenus, depuis 1916, obligatoires. Ils constituent l'une des formes les plus vivantes et les plus utiles de l'enseignement actuel de la pharmacologie en cette Faculté, et, après y avoir consacré moi-même, pendant plusieurs années, une grande partie de mon activité, je continuerai à y apportir ma plus vicilante attention.

Telle est l'œuvre accomplie dans cette chaire par le professeur Garstra. Poucuer; telle est l'organisation d'enseignement que je reçois aujour-d'hui presque de ses propres mains et qu'il a portée à un point de perfection tel qu'il ne me reste plus qu'à continuer son œuvre dans les cadres mêmes où il l'a créée n

Tout en tenant compte des progrès réalisés chaque jour dans la pharmacologie, je m'éforcerai de conserver à cet enseignement le caractère élémentaire et pratique qu'il doit toujours avoir dans une Faculté de Médecine. Et, cependant, pour rester fidèle à l'esprit de mon grand prédécesseur, je chercherai avec l'aide de mes collaborateurs, à réaliser le projet de ses jeunes années: l'organisation d'un enseignement supérieur de la pharmacologic. Celui-ci doit comprendre, en dehors des lecons consacrées à l'étude des grands problèmes généraux et des questions de doctrine, la création indispensable d'un service de documentation bibliographique, ainsi que le développement toujours plus grand des laboratoires de recherches, Cette tâche est lourde, mais ce n'est pas au moment où la pharmacologie ainsi que ses alnées, la physiologie et la chimie biologique, subissent une évolution profonde que je m'y déroberai. L'exemple de mes devanciers m'a dicté mon devoir et me servira de modèle.

Mon cher Monsieur Potentr, permettez que, à la respectueuse reconnaissance réservée à un collègue éminent et vênéré, j'ajoute celle que je dois au grand ami que vous avez bien voulu'vous montrer pour moi. Si, par une certaine réserve que vous avez certainement comprise, j'ai été trop long peul-ôtre à trouver le chemin de votre cœur, vous ne m'en avez que plus généreusement accordé l'accès. Votre sympathie pour moi s'était déjà exprimée lors de ma leçon d'agrégation, quand vous me fites l'honneur de la publier. Elle s'est accrue quand, accueilli dans votre laboratoire, j'ai retrouvé, dans l'un de vos collaborateurs, mon fidele et dévoué Bussemort, dont la grande et droite amitié m'a rapproché de vous. Elle s'est manifestée clairement enfin lorsque vous eûtes reconnu lous les efforts que j'avais faits pour m'associer à votre œuvre, pour la défendre et nour la conlinuer.

L'héritage que je reçois de vos mains m'est doublement cher et doublement précieux puisque j'ai la joie de l'obtenir avec votre affection.

LE ROLE DE LA CHIMIE DANS LA PHARMACOLOGIE

Après avoir retracé devant vous les transformations qu'a subies l'enseignement de la pharmacologie en cette Faculté et exposé le programme que je me propose de suivre, je voudrais consacrer la dernière partie de cette leçon à montrer, en une courte esquisse, le grand rôle que joue la chimie dans l'évolution de la science que je suis appelé à enseigner.

C'est par deux grandes voies essentiellement distinctes que la chimie pénètre et féconde la pharmacologie.

Dans la première, la chimie, grâce à la précision et à la sensibilité de ses méthodes, se propose de suivre la destinée des substances médicamenteuses dans l'organisme animal et d'en étudier les modalités parallèlement aux réactions physiologiques qu'elles produisent; elle est dans cette voie la fidèle servante de la physiologie, mais une servante dont l'instrument est parfois celui qui pénètre le plus loin et le plus sûrement.

Dans l'autre voie, où elle s'avance, seule et sans rivale, la chimie se Bull. Sc. Pharm. (Février 1927). propose de découvrir des espèces médicamenteuses nouvelles, soit qu'elle parvienne à les isoler dans les êtres vivants où une nature prodigue et inconsciente les a jetées au hasard, soit qu'elle les crée ellemême de toutes pièces après que le cerveau de ses architectes en a tracé la structure.

De ces deux voies également fertiles, si la seconde est la plus féconde en résultats pratiques, la première, que je vais exposer tout d'abord, n'est pas la moins captivante par ses conséquences souvent inattendnes

Dès que la pénétration des substances médicamenteuses dans l'organisme a été réalisée, quelles qu'en soient les voies et quels que soient les processus physicochimiques en jeu, la première question qui se pose est de savoir quelle est la destinée de ces substances et leur répartition dans les divers organes.

C'est là un des problèmes les plus captivants de la pharmacologie.

Gràce à la sensibilité croissante des procédés de la chimie, grâce aux nouvelles méthodes de la micro-analyse permetunt de faire porter cette étude sur des quantités limitées de tissu, grâce aussi au développement considérable des techniques histochimiques, la pharmacologie peut aujourd'hui suivre pas à pas le cheminement de certaines substances, préciser l'ordre de grandeur des quantités circulantes, chiffer le pourcentage dans les divers organes et, pour ce qui concerne l'élimination, fixer avec certitude, non seulement les diverses voirs élimina-trices, mais, pour chacune d'elles, la précocité, le rythme et la durée de cette élimination.

Parmi les travaux de cet ordre, je citerai deux des plus remarquables, l'un, en chimie minérale, effectué avec une grande précision par Lousnotre te concernant la répartition des dérivés mercuriels, l'autre, en chimie organique, entrepris par NicLoux et son Ecole, et concernant la distribution des principaux anesthésiques généraux, chioroforme, éther et chiorure d'éthyle.

Mais plus remarquables encore par leur intérêt doctrinal, sont les résultats que fournit l'étude des transformations chimiques des médicaments dans l'organisme. Dans ces transformations, la chimie intervient à un double titre. D'une part, elle préside aux réactions qui s'accomplissent au sein des cellules par des processus propres à chacune d'elles. D'autre part, elle fournit les procédés d'extraction et d'identification qui relévent de l'analyse immédiate et de la chimie analytique et qui permettent d'isoler les produits de ces transformations et d'en déterminer la nature. Nous laisserons de côté ces derniers et nous

n'examinerons ici que les transformations chimiques effectuées au sein des tissus.

Cos transformations consistent, les unes, en des réactions très générales, s'appliquant à l'ensemble des êtres vivants et comprenant ur/out des phénomènes d'oxydation, de suffuration, de réduction et d'hydratation, les untres, en des réactions spéciales, ne s'appliquant qu'aux Verlèbrés, et consistant en des phénomènes de combianison ou de conjugaison de molécules complexes avec quelques molécules simples à fonction acide; ce sont les conjugaisons suffurique, glycocolique et glycuronique. Les unes et les autres constituent des réactions normales des organismes vivants et elles sont généralement produites par des diatasses souvent banales, parfois spécifiques. Ces organismes les subissent plutôt qu'ils ne les dirigent. Nous ne pouvons guère en arrêter le cours ou en modifier les lois. Tout au plus, pouvons-nous, dans certains cas, en favoriser la production, soit par l'emploi de catalyseurs appropriés, soit en augmentant la quantité de l'agent actif normalement content dans l'organisme.

Ces diverses réactions chimiques ont le plus souvent pour effet de transformer les substances médicamenteuses en principes plus facilement éliminables et, partant, moins toxiques. C'est ce qui se passe notamment pour l'oxydation et pour les diverses conjugaisons. Dans ces deux cas, il se forme des produits acides dont les sels de sodium présentent une solubilité nulle dans les lipides et une solubilité augmentée dans l'eau : aussi ces produits ne se fixent plus sur les cellules nobles et ils sont bientôt éliminés. Tandis que les réactions de conjugaison sont surtout des réactions de désintoxication, les réactions d'oxydation ou de réduction ne le sont pas nécessairement, tout au moins dans leur premier stade. L'alcool trichloréthylique, produit par la réduction intracellulaire du chloral, réduction que la levure de bière effectue tout aussi bien que les tissus des Vertébrés supérieurs, l'alcool trichloréthylique est plus toxique et plus actif que son générateur. La colchicine ne devient toxique qu'après que les tissus l'ont oxydée, et tel animal à sang froid, normalement presque insensible à ce poison, le devient fatalement lorsqu'il a été porté à une température qui active ses processus oxydants.

Quoi qu'il en soit, la plupart des processus chimiques normaux de l'organisme diminuent en général la toxicité des substances chimiques, et le renforcement de ces processus par des agents médicamenteux constitue une des meilleures méthodes de l'antidotisme.

Les conséquences théoriques qu'on peut tirer des phénomènes de transformations chimiques intracellulaires ne sont ni moins nombreuses, ni moins importantes que leurs applications pratiques. L'une des plus intéressantes concerne la durée de l'action d'un médicament ou, ce qui revient au même, la cessation de ses effets. D'une manière générale, celle-ci peut s'interpréter à la lumière des lois physico-chimiques; il y a, comme on le dit, reversibilité de la fixation. Or, dans bon nombre de cas, cette cessation des effets peut évidemment résulter d'une transformation purement chimique. C'est ainsi que la faible durée d'action de l'adrénaline s'explique par sa grande oxydabilité et par sa destruction rapide dans les tissus; par contre, les dérivés voisins moins oxydables, comme l'adrénaline et l'éphédrine, ont une action beaucoup plus durable qui les rend précieux dans certaines applications théraneutiones.

De nombreux phénomènes d'accoutumance et d'immunité trouventleur explication en faisant intervenir les réactions chimiques intracellulaires. La présence de disstases hydrolytiques dans le sérum du lapin permet d'expliquer l'immunité de cet animal vis-à-vis de doses a-sez fortes d'atropine. De méme l'accoutumance à la morphine a pu être envisagée par certains auteurs comme résultant en partie d'une augmentation graduelle des processus oxydants normaux qui transforment cet alcaloidé en oxydimorphine non toxique.

Il n'est pas jusqu'au mode d'action des drogues qui ne puisse lui-même être expliqué par l'étude des transformations chimiques dans l'organisme. C'est ainsi que pour le chloralose, Ruciar avait déjà montré, par une fine analyse de ses effets anesthésiques, que l'action de ce produit est primaire et ne résulte pas d'un dédoublement en glucose et chloral. Les recherches chimiques ont pu confirmer rigoureusement cette conclusion : le chloralose ne se transforme pas en chloral dans l'organisme, car il donne lieu, non pas à la formation du dérivé glycuronique bien connu du chloral, l'acide urochloralique, mais à un dérivé glycuronique propre, l'acide chloralose glycuronique,

Au surplus, dans l'étude qui nous occupe ici et qui concerne la destinée et l'action des substances médicamenteuses, la chimie ne semble pas devoir se borner à examiner exclusivement la fixation de ces substances, leur transformation et leur délimination. Elle prétend viser un tut plus élevé encore. Elle ne se propose rien de moins que d'expliquer, par ses seules lois, non seulement le processus de la fixation élective et réversible sur un organe, mais aussi le mécanisme même de l'action physiologique excrée sur cet organe.

Encore que tous les phénomènes de réaction d'une cellule animale puissent se ramener, comme on l'admet aujourd'hui, à une action directe sur le protoplasma dont ils modifient la viscosité, les chimistes ne désespèrent pas de parvenir à expliquer comment se produit le gonflement du protoplasma qui provoque l'excitation et la rétraction qui détermine l'inhibition.

Ces problèmes, qui sont surtout du domaine de la chimie physique, sont loin d'être résolus; on commence cependant à connaître un grand

nombre de facteurs physico chimiques dont dépendent la pénétration et la fixation cellulaire. Et parmi ceux-ci l'étude des seules conditions ioniques a déjà conduit à des résultats très troublants. On peut, par le ieu des ions calcium et potassium, produire des effets plus ou moins analogues à ceux du vague et du sympathique (Zondek). De même, en faisant varier la composition du milieu en sels de potassium et de calcium, on peut, avec une même concentration d'un anesthésique comme L'uréthane, obtenir sur le même nerf de grenouille un effet tantôt paralysant, tantôt excitant (Chao-Chi-Fong), ou encore, avec un poison parasympathique comme l'acétylcholine produire par perfusion d'une patte de grenouille un effet tantôt vaso-constricteur, tantôt vaso-dilatateur (O. Voss). D'autre part, telle condition ionique, comme celle réalisée dans le liquide de RINGER, et indispensable pour faire battre un cœur de grenouille, devient inutile en présence de strophantine. Il suffit, dans ces cas, d'une solution isotonique banale, par exemple de sulfate de sodium, pour obtenir la survie prolongée de l'organe strophantiné (HANDOVSKY).

La littérature pharmacologique de ces dernières années est remplie de faits de ce genre dont l'étrangeté n'est pas sans compliquer singulièrement les problèmes que nous avons à résoudre.

D'ailleurs, les pharmacologues n'en sont pas restés là; dans divers domaines, ils ont cherché à appliquer aux phénomènes pharmacodynamiques certaines notions chimiques nouvelles comme celle de la polarité alternée ou encore les grandes lois de la chimie, comme la loi d'action de masse. Il y a quelques mois à peine, un pharmacologue anglais, Clarca, a pu, en étudiant les effets de l'acétylcholine sur le cœur de grenouille, établir que cette loi s'applique bien à l'action pharmacodynamique. D'après lui, cette action résulte d'une réaction monomoléculaire règersible entre la drogue et quelques constituants situés dans la cellue ou à as surface. Il a même pu établir les rapports numériques entre les molécules de cette surface et les molécules d'acétyl-choline.

Quoi qu'on pense de ces conclusions, les faits sur lesquels elles sont basées sont rigoureusement établis et ils sont suffisants pour montrer l'état actuel de cette question et pour servir dès maintenant de base aux discussions et aux recherches nouvelles.

Et j'arrive maintenant à l'application incontestablement la plus importante de la chimie à la pharmacologie, celle qui consiste dans la découverte ou la création de nouvelles substances médicamenteuses.

Le développement récent de cette branche de la chimie a été si prodigieux et les besoins qu'elle a créés si considérables, qu'une science nouvelle s'est constituée avec ses techniques propres et son objet bien particulier, la chimie thérapeutique.

Déjà, des le début du xix siècle, les chimistes s'étaient attachés à returer des drogues végétales certains principes actlfs définis, présentant les propriétés fondamentales de ces drogues elles-mêmes. Ces découvertes euren un tel retentissement que partout on se mit à l'œuvre, et, en moins d'un demi-siècle, plusieurs centaines de principes actifs furent isolés. Des méthodes furent créées et perfectionnées, et, aujourd'hui encore, cette science de l'extraction des principes constituants, bien qu'elle ait du céder le pas à sa cadette, la chimiothérapie, n'en est pas moins restée une des branches les plus précieuses de la pharmacologie. Noire siècle qui a vu natire à son aurore l'adrénaline, ce merveilleux alcaloïde extrait de la surrénale, et qui vient de s'enrichir d'un nouveau principe actif, la thyroxine, retiré de la glande thyroïde, notre siècle verra certainement d'autres découvertes importantes dans cette voie qui reste toujours pleine de promesses et qui nous réserve les surrrises les bus inantendues.

Il est toutelois une autre direction dans laquelle, déjà dès le milieu du siècle dernier, les chimistes ont songé à s'engager, celle de la déromposition et de la dégradation de ces principes actifs en vue de déterminer leur structure et même d'opérer leur reconstitution.

Longue et dure période, celle pendant laquelle nos ainés ont patiemment élaboré les méthodes dont nous profitons aujourd'hui et que nous nous efforcons toujours d'améliorer. Il a fallu apprendre à démolir fragment par fragment chacupe des portions ou des pierres de l'édifice; puis, dans cet amas épars de produits de dégradation, isoler les divers fragments, les identifier, fixer leur nature, en faire le dénombrement et finalement déterminer la place exacte de chacun d'eux dans la molécule. Après ce travail d'analyse, celui de la synthèse, quoique plus passionnant, n'a pas été moins ardu. Pour juxtaposer entre eux tous ces fragments, il importe en effet de trouver les réactifs appropriés. Chlore, brome, sodium, magnésium, etc., toute une série de réactifs divers doivent être essavés en vue de cet assemblage et choisis de telle facon que les fragments assemblés ne soient pas transformés pendant l'opération et que la place de la soudure soit exactement celle qui lui est assignée dans le composé à reproduire. Comme l'a montré Fourneau, dans la synthèse de son uréide 309, la plus petite modification de position peut entraîner une diminution considérable et même une disparition de l'activité thérapeutique. Un des plus remarquables exemples des difficultés de ces méthodes constructives nous est fourni par la thyroxine dont la synthèse vient d'être réalisée, il y a quelques mois à peine, en Ecosse, par Harrington et Barger. Après que ces savants eurent fixé la vraie structure que l'auteur de la découverte, Kendall, avait mal interprétée, c'est seulement après avoir essavé une dizaine de réactifs divers susceptibles de produire l'ioduration cherchée que ces auteurs trouvèrent enfin, dans le plus inattendu et le plus dangereux des réactifs, l'iodure d'azote, l'agent seul efficace; encore fut-ce à condition d'opèrer l'ioduration avant l'essemblage des fragments, sinon l'iode se fixal en mauvaise position.

A vrai dire, le chimiste, par sa technique et par şa tenacilé, parvient oujours à vaincre ces difficultés, à condition cependant qu'il dispose de certaines matières premières lui permettant de réaliser le squelette carboné fondamental du corps cherché. Les exemples de l'adrénaline et des nombreux alcaloïdes dont la synthèse a dét effectuée auparavant le démontrent surabondamment. C'est seulement, lorsque, comme pour la quinine et la morphine, le squelette oxpiphénanthrénique de l'une ou le squelette quinoléinique de l'autre font défaut, que l'échec est fatal. Pour la quinine, cet échec est d'autant plus regrettable que les quantités de cet alcaloïde fournies par la nature sont notoirement insuffisantes pour les besoins thérapeutique des que possède, sur sa rivale, la chimie thérapeutique de pouvoir, dans la plupart des cas, produire d'une manière plus économique et d'une facon pressue illimitée.

La chimie synthétique a donc du diriger ses efforts vers d'autres voies qui lui ont permis soit d'imiter ou de modifier les alcaloïdes naturels, soit de créer, de toutes pièces, des espèces chimiques nouvelles.

Elle a pu ainsi augmenter considérablement le champ de son action et, à côté des alcalordes « ne varietur» contenus dans les itssus végétaux et animaux, elle est parvenue à créer des produits indéfiniement transformables; en un mot, elle a pu préparer une variété infinie de médicaments nouveaux susceptibles de réaliser, au point de vue des effets thérancetuiques, les gammes et les modalités les nius diverses.

Ses méthodes sont relativement simples. Elles consistent dans l'introduction, dans une molécule déterminée, d'éléments ou de groupements dont dépend principalement l'activité thérapeutique et qu'on nomme les éléments ou les groupements actifs. Ceux-ci sont pour la plupart aujourd'hui bien consus; mais les deux notions les plus importantes qui ont été récemment acquises dans ce domaine sont celles qui concernent l'influence exercée par les positions de ces groupements et, d'autre port, par la longueur et la forme des chaînes substituantes.

De faibles changements dans ces positions, de lègères modifications dans la longueur et dans la forme, linéaire ou ramifiée, de ces chatnes suffisent pour renforcer ou annuler l'action des substances envisagées. De telles règles nous montrent le travail patient et méthodique auquel doit se l'ivre le chercheur qui veut travailler dans cet immense domaine.

Et pour ce qui est des résultats réalisés jusqu'ici par cette grande science, qu'il me suffise de rappeler, d'une part, les merveilleux médicaments symptomatiques qui font partie de la thérapeutique moderne : anesthésiques, hypnoliques, analgésiques, antithermiques, et, d'autre part, ces remarquables agents que sont les médicaments spécifiques, às savoir les arsenicaux organiques, les dérivés mercuriels, les matières colorantes, les uréides dérivés des acides naphtalènes sulfoniques, grâce auxquels il semble qu'on puisse attendre pour l'avenir la disparition des grands flégux qui dévastent l'humanité.

Et voici que, débordant le cadre déjà si large des applications médicales, la chimie thérapeutique, cette grande science des médicaments synthétiques, tend aujourd'hui à s'attaquer à un plan plus vaste encore et à se consacrer aux applications économiques. Ce n'est plus la seule santé de l'homme qu'elle envisage, c'est sa subsistance même qu'elle cherche à assurer. Ce ne sont plus seulement les parasites de l'homme et des animaux domestiques, ses serviteurs, que la chimie thérapeutique cherche à combattre, elle se propose, en outre, la destruction de tous les parasites animaux ou végétaux qui menacent de détruire ou de détériorer ces fruits précieux que la fécondité de la terre, notre mère, et le labeur de l'homme, ont toujours produits depuis des siècles pour assurer la vie de l'humanité. Et dans cette lutte, ce sont précisément les médicaments de la pharmacologie qui entrent en jeu, nos toxiques cardiaques, nos poisons médullaires, nos hypnotiques, nos antiseptiques, Ainsi, l'horizon s'élargit, Chaque jour, notre rôle devient de plus en plus vaste. Nous n'en aurons que plus de zèle pour mieux préparer les voies de l'avenir.

C'est en songeant à cette œuvre de demain que je voudrais, en terminant, essayer d'associer dans une même pensée les maitres dont j'ai parlé tout à l'heure et les hommes qu'ils ont mission de former, en un mot dégager la leçon de ces maîtres et la transmettre à ceux auxquels elle doit servir de guide.

Cette leçon, je la Irouve dans l'enseignement de deux hommes, Accistre Bérial. et Charles Ruder, dont les noms reviennent encore à mes lèvres, à la fois parce que je les tiens pour de grands éducateurs et parce qu'ils sont, en France, les éminents représentants de la chimie et de la physiologie, ces sciences dont les profondes racines fournissent à la pharmacologie toute sa sève. Tous deux ont proclanté la nécessité de la foi dans la science et de l'enthousiame pour la recherche. L'un continue encore à le proclamer du haut de sa chaire de la Faculté de Pharmacie; l'autre, dont la voix s'est tue pour notre Faculté de Médecine, l'a inscrit en lettres indélébiles dans sa dernière leçon de professeur.

Et maintenant, je me tourne vers vous, jeunes générations qui allez être les forces de demain.

Vous, tout d'abord, jeunes étudiants, dont pour quelques-uns j'aurai eu la joie d'avoir été deux fois le maître, vous, jeunesse en fleur, espoir de notre Faculté, et vous aussi, mes chers élèves, mes compagnons de laboratoire, vous, jeunesse dójà fructifiante, espoir de votre Maitre, retenez la grande leçon de foi et d'enthousiasme scientifiques qu'ont donnée ceux dont je viens de rappeler les noms et dont, dès ma jeunesse, j'ai reçu la si forte empreinte.

Sachez que notre action est commune et que, dans l'enseignement comme dans la recherche, entre maîtres et élèves, il faut une continuelle collaboration.

Stérile la parole du maître, quelque vibrante et quelque nourrie qu'elle soit, si le terrain n'est pas apte à la recueillir. Inféconde, quelque fertile et propice qu'elle devienne, la terre qui ne reçoit qu'une semence imparfaite ou jetée au hasard.

C'est donc à une collaboration étroite et à des échanges réciproques que je vous convie. Faisons, les uns et les autres, un mutuel effort. Parcourons chaeun une partie du chemin qui nous sépare. Et à celui qui, aujourd'hui, avec toute la conviction que lui donne l'expérience et avec tout l'enthousiasme que lui vaut la foi en sa mission, vient vous faire le don de toute son activité, offrez en retour les trésors d'enthousiasme et de foi qui sont l'apanage de votre jeunesse et qui, pour la renommée de notre Faculté et la grandeur de notre Patrie, seront les plus puissants facteurs de voire action future.

M. TIFFENEAU,
Professeur de Pharmacologie
à la Faculté de Médecine de Paris.

VARIÉTÉS

Association de producteurs de quinquina « Vekip » (1).

Cette Association nouvelle (Vereenigde kina Producenten) siège à Amsterdam; elle vient d'être fondée à l'occasion de l'expiration, à la fin de 1928, de la Convention de la quinine (*) (Cuichona Agreement).

Bureau. — Un président, assisté de 4 à 6 membres, assume la direction des affaires; il est représenté dans les Indes orientales hollandaises par une Commission ayant un bureau à Bandoeng, formé de 3 membres désignés par le bureau et possédant les mêmes pouvoirs que lui.

D'après The Chemist and Druggist. Londres, 1926, 405, 641.
 Voir à ce sujet Em. Penaor, Quinquina et Quinina, 1 vol. in 8°, Paris, 1926, notice n° 25. O'fice na'ional des matières premières, 12, avenue du Maine, Paris.

Cette Commission est assistée d'un Conseil consultatit élu par les membres de l'Association résidant dans les Indes orientales hollandaises. Aux Assemblées générales, chaque membre disposera d'un nombre de suffrages, calculé d'après la production de quinine anhydre rapportée à l'écorce, pendant la précédente année. Ainsi une production de 1 à 2.000 Ko de quinine donne 1 voix: de 2.000 à 4.000 Ko, 2 voix et ainsi de suite, avec un maximum de 6 voix pour plus de 10.000 Kos de quinine, rapportée au poids d'écorce. Chaque membre paie une cotisation annuelle fixée pour la première année à 2 cents par K° de quinine fournie sous forme d'écorce. Les membres de l'Association qui ne sont établis ni en Hollande, ni dans les Indes orientales hollandaises doivent désigner un représentant dûment accrédité pour défendre leurs intérêts aux assemblées. Les membres ne doivent pas vendre pour leur comple le quinquina qu'ils ont cultivé; leur production totale doit être livrée à l'Association, qui le vendra au profit de tous ses membres pris collectivement

ECORCE PHARMACEUTIOUS.

Exception à cette règle est faite pour la vente d'écorce pharmaceutique dont la vente est soumise aux conditions suivantes :

Chaque cultivateur membre de l'Association devra donner tous les ans à la Commission de Bandoeng une estimation de la quantité de quinine évaluée en écorce, qu'il croira pouvoir fournir au cours de l'année, et sur cette base la Commission lui indiquera sa participation, c'est-à-drien quantité d'écorce qu'il devra fournir par contra de vente. Les membres devront livrer leur écorce séchée d'avance, en ballots de 60 K** au moins et 100 au plus, prêts à embarquer aux Docks de l'Association à Batavia. Toutes les ventes de quinquina seront faites par le Bureau d'Amsterdam, qui fixera les prix et les conditions de vente sur la base des décisions de l'Assomblée générale de l'Association, et percevra tous les paiements par les acheteurs. Il est investi du plein contrôle sur les stocks conservés dans l'entrepôt de l'Association à Batavia.

Ce statut de l'Association projetée diffère de la Convention selon laquelle travaille le Kina-Bureau : 1° en ce qu'il laisse de côté les fabricants de quinine; il n'y a pas d'article les obligeant à acheter une quantité minimum d'écorce; ils pourront à leur gré acheter l'écorce au Bureau de l'Association à telle époque et en telle quantité qu'ils vou-dront, au cours du jour (current quotation); 2° les calculs seront basés non sur le sulfate de quinine, mais sur la quinine anhydre; les alcaloides secondaires seront comptés à part, leur valeur étant fixée à raison de 2 K° d'alcaloides secondaires équivalent à 1 K° de quinine (base). (Ceci pour écarter une des objections des producteurs contre la

Convention du Quinquina, pour que les alcaloïdes secondaires n'interviennent pas dans la fixation du prix).

Promoteur de cette convention : M. C. M. PLEYTE D'AILLY.

Em. P.

Nora. — On s'attend à ce que, des 1919, l'application de cette nouvelle convention produise une scission cher les planteurs l'és jusque-là par le contrat actuel avec le Kina-Bureau. Cela mempèche pas certains Gouvernements de chercher à se libérer du monopole hollandais. C'est ainsi que l'Administration des Finances italiennes a acquis à Java un domaine de 1.320 hectares pour la plantation de quinquinas; on escompte produire le sulfate de quinine avec 20 florins seulement de frais de fabrication, c'est-à-dire au-dessous du prix acule du trust.

Une évolution nouvelle de l'industrie chimique (*).

Dans cette très remarquable confèrence publiée par la revue l'Industrie chimique, l'éuinent conférencier traite, avec une documentation et une hauteur de vues remarquables: a) de l'industrie chimique avant la guerre, b) de l'indusece de la guerre sur l'orientation de l'industrie chimique; c) de l'Indrogène et du support de l'azote (synthèse de l'ammoniaque, production de l'hydrogène, les sotutions provisoires du support de l'acote: cyanamide, phosphazote, suilate d'ammoniaque, etc.); d) du problème des carlurants synthétiques; e) de l'application des méthodes de catalyse à la chimie organique.

Il nous a paru fort intéressant de reproduire in extenso les conclusions de l'auteur qu'il intitule : « L'interdépendance des Industries chimiques ».

- « En résumé, c'est une véritable révolution chimique à laquelle nous assistans, mais vous sentez quelle doit être la prudence de l'industrie en face de ces produits nouveaux qui, à peine mis au point, sont dépassés par d'autres. Ainsi, la fabrication de l'acide acétique à partir du carbure de calcium est une réalité industrielle depuis la guerre, mais elle risque d'être stérilisée demain par la synthèse à partir des éléments CO et II.
 - « Un autre aspect de ces grands problèmes est la réaction que com-
- Conférence faite le 21 décembre 1926 à la Société des Ingénieurs civils de France par M. R. Bess, ingénieur des mines, directeur général des produits chimiques aux Etablissements Köunaxx, publiée in extenso par L'Industrio chimique (déc. 1926), 8, rue Miromesnil, Paris.

porte leur solution sur des industries très diverses et, souvent, parmi les plus importantes.

- « La production de l'azote se lie aux industries houillères et hydroélectriques. Mais nous avons vu qu'elle est sur le point de déborder à son tour sur l'industrie des engrais phosphatés, réagissant sinsi fortement sur celle de l'acide sulfurique.
- « La fabrication des carburants apparait, elle aussi, comme une industrie mixte, houillère et chimique, tandis que les nouvelles synthèses entrevues en chimie organique risquent d'atteindre la carbonisation du bois, si celle-ci ne réussit pas à perfectionner ses méthodes, de concurrencer sérieusement certaines industries de fermentation et de réduire, dans des proportions assez larges, le concours demandé à la chimie minérale.
- « Par contre, celle-ei voit, dans le même temps, ses débouchés s'accroître dans un grand nombre d'industries toutes nouvelles, considérablement développées depuis la guerre, telles que la fabrication des textiles et matières plastiques artificielles (la production mondiale de soie artificielle est passée de 7.500 tonnes en 1992 à 3.000 tonnes en 1923), ou des résines synthétiques (dont la production atteint aujourd'hui 12.000 tonnes par an), ou même des versis nitrocellulosiques, dont l'automobile, notamment, fait une consemmation croissante.
- « Les incidences inattendues et graves des nouvelles méthodes tendent à faire des différentes industries chimiques un seut complexe; il apparaît de plus en plus problématique qu'une de ses branches puisse se flatter de demeurer indépendante et d'être à l'abri des conséquences du progrès qui, demain, sera obtenu dans une autre.
- « La concentration des industries similaires et l'agrégation des industries voisines deviennent ainsi une nécessité non pas seulement individuelle, mais nationale.

LA NÉCESSITÉ DE LA CONCENTRATION DES INDUSTRIES.

- « Le groupement, unique au monde, constitué sous le nom de l'1. G. Farben-Industrie, englobe aujourd'hui, sous un capital dont la valeur boursière dépasse 20 milliards de notre monnaie, la plupart des entreprises de l'industrie allemande, dont l'objet peut être apparenté à la chimie.
- « Seules, sont demeurées étrangères au trust, celles qui ont été jugées par lui trop faibles pour être absorbées, ou celles, très rares, qui ont refusé jusqu'ici de subir les conditions qui leur étaient imposées. Les unes et les autres exerçant leur activité dans des domaines limités, sont soumises à une lutte sans merci, que l'1. G., l'Industrial Giant, comme l'ont appéle les Anglais, pourra soutenir sans dommarges, jusqu'au

moment où la disparition définitive de ses concurrents lui permettra de relever les prix des produits aujourd'hui sacrifiés.

- « On peut craindre que la puissance de l'1. 6. soit encore aujourd'hui méconnue. La production des matières colorantes ne représente plus pour elle qu'une petite partie de son activité; tout en reconnaissant qu'elle a définitivement perdu 30 % de ses marchés d'exportation, elle se flatte de retrouver, par l'abaissement de ses prix de revient ou la création d'usines nouvelles dans les pays à barrières douanières èlevées, les mêmes bénéfices qu'avant la guerre.
- « Sa situation demeure prépondérante dans le domaine des produits pharmaceutiques et photographiques.
- « La production de ses formidables usines de Merseburg (Leunawerke) et d'Oppau est en acroissement si rapide qu'après avoir couvert la consommation énorme de l'Allemagne, elles seront en mesure d'exporter, en 1926-1927, 200.000 à 250.000 tonnes d'azote.
- « Je vous ai dit la hâte qu'elle apportait à entrer dans la voie des engrais phosphatés; on travaille jour et nuit à l'usine de Pisteritz, à l'achèvement d'un atelier dont on annonce qu'il donnera, pour le printemps prochain, une production de 100 tonnes de phosphore par jour.
- « Pour les carburants synthétiques, l'effort n'est pas moindre, puisqu'à une production déjà atteinte de 2.000 tonnes d'alcool méthylique par mois, qui inquiète les États-Unis au point que ceux-ci viennent de majorer de 50 %, les droits d'entrée qu'il supporte, va s'ajouter la fabrication, sur une vaste échelle, des pétroles synthétiques, suivant le procédé du type Baratus.
- « Elle possède, seule ou en participation, la propriété de nombreuses mines en Westphalie et d'immense gisements de lignite en Saxe.
- « Elle est parvenue, par des accords avec les Sociétés de soie pratiquant tous les procédés connus, à prendre en Allemagne une place éminente dans l'industrie des soies artificielles.
- « Elle possède à Duisbourg une usine d'extraction du cuivre et ses propres hauts fourneaux.
- « Par son alliance avec la Metallbank, elle contrôle plus de la moitié de la production allemande des matières colorantes minérales.
- « Elle vient d'entrer dans l'industrie des résines synthétiques et des vernis à base de nitrocellulose.
- « Enfin, à l'occasion de sa dernière augmentation de capital, elle a pris le contrôle des plus importantes fabriques allemandes d'explosifs.
- « En un mot, il n'est aucune partie du domaine chimique où l'I. G. n'ait le souci de s'assurer la prépondérance.
- « Cette puissance industrielle se double, à l'intérieur, d'une puissance politique inquiétante et, à l'extérieur, d'une force de propagande inoute.
 - « Il y a quelques jours, un de ses directeurs faisant, en public, allu-

sion à la participation indirecte du Reich dans les installations d'ammoniaque syuthétique que monte actuellement l'industrie houillère de la Ruhr, s'exprimait en ces termes : « Lorsque nous voyons l'Etat édifier « une usine en face de l'industrie privée de l'azote, avec l'argent des « contribuables, c'est-4-dire avec l'argent que nous avons payé, car « l'1. G. est un des plus gros contribuables d'Allemagne, nous sommes « obligés d'élever une protestation; l'industrie allemande de l'azote peut » se flatter d'avoir contribué au redressement de notre économie; nous « pouvons prouver que la balance commerciale allemande a été amé-« l'industrie de l'azote synthétique ».

- « Sans doute l'orateur a-t-il oublié la contribution plus ou moins occulte de l'État aux premières usines d'azote du grand trust, et est-il, au fond, persuadé que l'État est le premier intéressé à le ménager.
- « Son action extérieure est aujourd'hui sensible aux esprits les moins avertis; il revient à ses méthodes anciennes de dumping, voire aussi d'espionnage commercial et industriel; il recrute dans notre propre pays une armée d'agents qui attendent, avec de somptueux émoluments, le moment où as ténacité aura raison d'une protection douanière, pourtant très modérée, pour anéantir certaines de nos fabrications, dont les produits se heurtent, à l'entrée en Allemagne, à des droits protecteurs excessifs que nous n'avons pas, que je sache, contestés jusqu'à présent.
- « La considération et le prestige dont jouissent ses dirigeants auprès de leur gouvernement est telle que dans les négociations, dont on ne sait trop si le caractère politique ne l'emporte pas sur le prétexte économique, ce sont les représentants de l'1. G. qui sont les délégués du Gouvernement allı mand.
- « En face d'un groupement aussi monstrueux, l'union des industries entre elles et avec leur gouvernement s'impose.
- « Les Anglais eux-mêmes, tout individualistes qu'ils sont, l'ont compris. En 1900, le professeur Hallen, rappelant la lutte du procédé LEBLANC et du procédé Souvax, qui avait absorbé pendant si longtemps le meilleur des efforts de l'industrie britannique, montrait d'un côté l'United Alkali, groupant les fabricants de soude LEBLANC, de l'autre, Lubwic Mord, qui, seul, avait l'intition de la valeur du procédé Souvax.
- « Cette lutte, disait-il, a absorbé l'industrie chimique du Royaume-Uni, l'a détourné des autres voies qui s'ouvraient à l'investigation des esprits d'initiative, de sorte qu'elle s'est laissé devancer par ses concurrents du continent et qu'elle n'a plus rien produit de saillant depuis un quart de siècle. Son manque de perspicacité à l'heure voulue l'a rendue victime de ses meilleures qualités : la volonté persévérante et la ténacité.
- « Il y a un mois, la presse anglaise annonçait la formation de l'Imperial Chemical Industries Ltd, au capital de £ 56.802.996, soit près de

7 milliards de francs, constitué par la réunion des quatres plus puissantes Sociétés anglaises de produits chimiques :

- « BRUNNER MOND and Co Ltd, le grand fabricant de soude anglais;
- « British DYESTUFFS Corporation Ltd, créée pendant la guerre avec le concours de l'État, pour la fabrication des matières colorantes;
- « United Alkali Ĉ*, la plus importante Société d'engrais et produits inorganiques;
- « Nobel Industries Ltd, qui contrôle, dans le monde entier, d'innombrables Sociétés d'explosifs.
 - « L'I. C. I. a une existence légale depuis le 4 décembre.
- « Les déclarations des dirigeants de ces Sociétés, notamment de sir Alfrien Monn, ne laissent aucun doute sur le but cherché par la nouvelle organisation: constituer en face de l'1. G. une puissance capable de négocier sur un pied d'égalité les arrangements rendus nécessaires par son développement mondial, améliorer les conditions techniques de l'industrie britannique par la sélection des procédés et des usines, mettre en commun les ressources financières pour les cotteuses recherches qu'exige la mise au point des problèmes nouveaux.
- « L'Allemagne, par son immense ambition, a provoqué elle-même l'union de ses adversaires.
- « En Amérique même, à côté de la formidable firme Du Poxτ Di Nemours, les grandes industries de la soude, des fours à coke, des colorants se sont groupées, il y a quelques années, sous le nom de l'Alliet Chemical C*, et disputent àprement aux Allemands les marchés de l'Extréme-Orient.
- « Le mois dernier, à Bruxelles, le représentant du minisire des Affaires étrangères faisait, en présence du roi, allusion à ces formidables concentrations et pressait les industriels belges de se grouper pour assurer leur place sur les marchés d'exportation, en rationalisant leurs moves de production.
- « Il rappelait que pour faciliter ces fusions, le Gouvernement belge devrait même, à l'image du Gouvernement allemand, exonérer de toutes taxes celles qui seraient effectuées dans l'intérêt national.
- « En France, où l'esprit individualiste est si accusé, l'industrie chimique a, depuis la guerre, senti, confusément peut-être, qu'elle ne pouvait échapper à cette tendance universelle.
- « On a vu d'abord s'effectuer d'importantes concentrations dans chaque industrie, puis des fusions entre groupements dont l'objet était complémentaire.
- « Aujourd'hui, l'industrie chimique se trouve, pour la plus grande part, entre les mains d'un nombre assez limité de Sociétés relativement puissantes, et qui possèdent assez de variétés dans leurs fabrications ou de sécurité dans leurs sources de matières premières pour constituer des forces avec lesquelles l'étranger doit compter.

- « Un grand travail s'est accompli dans les esprits, et si la constitution d'un grand trust apparaît momentanément diffichle, on peut croîre que, devant le danger des nouvelles constellations, il s'établira assex vite, entre les grandes sociétés françaises, à défaut d'une communauté d'intérêts, une certaine unité de vues, qui évitera une dispersion d'efforst nuisible à l'efficacité des recherches scientifiques et à l'ampleur des réalisations industrielles.
- « Nous souhaitons seulement que notre Gouvernement reconnaisse, dans la mesure dont ils en sont dignes, les efforts que nous faisons pour libérer définitivement notre pays d'une emprise qui a failli naguère causer sa perte.
- « Laissant de côté l'éventualité de nouveaux conflits armés, nous espérons que nos négociateurs se rendront pleinement compte des graves répercussions que peuvent avoir, dans l'ordre social et financier, les grands problèmes que je viens d'aborder et que, devant les prêtentions audacieuses de nos voisins, ils se feront les défenseurs acharnés de l'industrie qui, ayant la charge de les résoudre, se présente aujour-d'hui comme la clef de voité de l'édifice économique. »

R. BERR,

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I' LIVRES NOUVEAUX

HERALI. (1). Traité de Mutière médiente. Pharmacographie, vol, grand in 8º (3º-édil.). 81º pages avec 456 figures don 180 novelles inédites. 1-cl. Bautins, Pari 1927. Gotte novel dittion du Traité d'Antière notes traites. 1-cl. 1927. Gotte novel dittion du Traité d'Antière notes traités de la commentant de la c

Cependant, l'importance du « principe actif » a encore diminué, car, dans bon nombre de cas, ce que l'on désigne sous ce nom ne représente pas, au noint de vue théraneutique. la valeur totale de la drogue.

Mais c'est là matière à discussion un peu académique, et comme, en réalité, il n'est point de classification rationnelle, l'opinion de mon distingué col-lègue est parfaitement admissible.

Je pourrais également signaler que divers côtés de l'origine actuelle de

certaines drogues ne sont peutêtre plus au point, mais ce serait une critique trop aisée, car la question économique varie constamment et aucun ouvrage n'est exempt de reproches à cet égard.

M. Héaail a, dans cette é lition, un grand mérite, c'est d'avoir réussi à ne pas augmenter le nombre de pages de son volume, et condenser en pareille matière est évidemment faire œuvre des plus utiles.

Il a supprimé bon nombre de ports de plantes et les a remplacés par 38 figures juédites très bien dessinées et judicieusement choisies.

Eufin, la composition chimique a été revue avec le plus grand soin, ce qui rend l'ouvrage très documenté et n'ecessaire dans la bibliothèque du droguiste, aussi bien que dans la liste des ouvrages indisper sables à l'étudjant.

EM. PERROT.

Le livre d'or des établissements Kühlmann. 1 fascicule, in-&, 138 p. avec nombreuses photographies et planches. Paris, 1926. — Ces établissements, pour marquer le centenaire de leur fondation, par Ca. Fa. Kühlmann, viennent d'éditer un superbe livre d'or que nous signalons à nos lecteurs.

FRÉDÉRIC KÜHLMANN, né à Colmar en 1803, fut un savant estimé, élève de Vauquelin, qui professa, à Lille, le cours de chimie appliquée aux arts et à

l'industrie pendant trente années.

En 1825, frappé de la difficulté de se procurer dans la région du nord, l'acide suffurique nécessaire aux besoins industriels, il fonda une Soci-té anonyme dans ce but et les fourneaux s'allumaient le 15 mai 1826, le lundi de la Pentecôte, pour la première fois, en présence de Dunas, Regnault, Pelouze, CHYBRUEL, etc., ses amis.

L'œuvre de ce savant, industriel avisé, est considérable dans tous les domaines de la chimie industrielle et de l'hygiène; il fut même directeur de la Monnaie de Lille et mourul, en 1881. après une vie tout entière consacrée

au développement des forces productives de son pays.

BULL, Sc. Pharm, (Février 1927).

La première usine de Loos s'est naturellement transformée, agrandie, adaptée au progrès scientifique et la Société elle-même a dû songer, au fur et à me-ure des besoins du pays, à fonder d'autres usines. Nous ne pouvons rappeler ici l'histoire de toutes ces créations, ni citer les dizaines de noms des pers'analités techniques à qui l'on doit rapporter les travaux qui on abouti à l'orgavisation actuelle, entièrement renouvelée au lendemain de la guerre.

A l'acide sulfurique se sont ajoutées des fabrications de la soude, du chlorure de chaux, de l'acide nitrique, du superphosphate de chaux, etc.

La série des usines est la suivante : Loos, La Madeleine-Saint-André, Amiens, Roubaix, Martrelos, Rieme-Ertvelde, Petite Synthe et Hennebont. Tout un chapitre est réservé à l'histoire de l'occupation allemande et à la destruction systématique et sauvage des usines ci-dessur, notamment celles de la Madeleine et de lième. De superbes photographies éternisent, et c'est beureux, le souvenir de ce vandalisme ordonné par les gens qui se réclament le la grande « Multur ».

te la grande "antunt". Depuis la guerre, se sont encore ajoutées à cette liste d'usines reconstituées, celles de Port-de-Bouc à la frontière espagnole, de Paimbouf, Vilvorde près Bruxelles, Pieure, Gouhenam, etc., sans compter celles que la Société contrôle ou encourage par les int/rêts financiers engagés, comme c'est le cas notamment en ce au iconcerne les matières colorante.

Le livre d'or est abondamment illustré, et on y trouve les portraits des administrateurs et techniciens éminents à qui elle doit sa prospérité.

Ce bel exemple d'un grand effort fra çais mérite la plus large publicité

dans un pays où l'on aime à vanter le travail des autres nations et où tropsouvent on ignore celui de ses compatriotes, si l'on n'en médit.

Dirigés par une phalange de techniciens avertis, les Etablissements Künlmann vogueront vers de nouveaux succès, tenant bien haut avec quelques autres firmes, le drapeau français, dans le groupement de la production chimique mondiale. Eu. Paracor.

LANGERON (M.) et RONDEAU DU NOFER (M.). Coprologie microscopique. 1 vol., 122 p., 129 lg. M.Ssox, édit., Paris, 1926. — Ce livre est un dévelopement de l'article que les auteurs ont déjà fait paraître dans ce Balletin, en 1922. Le nombre des figures, toutes originales, a été considérablement acru et les descriptions qui s'y rapportent, suffisamment étendues, conservent méanmoins toute la clarté et toute la précision désirables. Les techniques recommandées sont simples et mises à la portée de tous. Dans Fexamen coprologique, les auteurs passent successivement en revue tois sortes déféments : les éléments normaux, les éléments anormaux n'n parasitaires d'origine végétale ou animale, et anim, les éléments d'origine paracaractère essentiellement utilitaire, le levre de MM. Languou et Roussau ou Noves sers hientel entre les mains de tous nos lecteurs, écdiants ou praiciens, qui trouveront en lui le guide le plus sûr et le plus documenté pour leurs recherches coprologiques. R. S.

DELORE (Punna). Facteur acide-base et tuberculose polmonaire. Etude physiologique du terrain dans la tuberculose. Thèse. Doct. Méd., pr. br. 30 fr., Dors, éditeur, Paris, 1926. — L'étude physsiologique, physio-chimique, du terrain dans la tuberculose a été tropé de la chimie physique. Les variations des confitions es dét fropé est défaissée; cette notion peut être rénovée par les progrès de la chimie biologique et de la chimie physique. Les variations des confitions du mileu peuvent modifier la forme de la virulence du bacille de Kocu. Le problème et étologique est double si les dominés par la contagion chez l'enfant, par la réactivation chez l'adulte. Cette dualité explique la possibilité de faire une part au terrain à cold du microbe.

Parmi les facteurs physiologiques invoqués dans la prédisposition et la résistance de l'adulte aux réveils et à l'évolution de la tuberculose, il convient de retenir le fonctionnement digestif, les réactions leucocytaires, la grossesse et sans doute un défaut d'oxydation des acides gras; moins discutables sont

l'insuffisance du poumon, du foie, des lipides,

Le facteur acide-base méritait d'être étudié dans ses rapports avec le bacille et tetrain, tel est le travail qu'a entrepris l'auteur. Dans l'équilibre acide-base du sanz, trois facteurs au moins sont à considérer : réserve alcaline, concentration en ions He tension du CO³ alréolaire. In vitro, comme rin vivo, le bacille tuberoutleux s'accommode bien des milieux acides et même les préfère. La thérapeutique alcaine et spécialement l'avse en thicarbonate de sude s'est montré nettement contre-sindiqué; il en est de mème de la médication acide, exception faite de la médication phosphorique. Les inhabitions avec la théorie qui met en cause un défaut général des oxyations en utafants que acidification organique.

2º JOURNAUX - REVUES - SOCIÉTÉS SAVANTES

Chimie générale.

Recherches relatives à l'action des organomagnésiens sur quelques dialeoylamides grasses. Montagne (Mill M.), C. R. Ac. So., 1926, 183, n°3, p. 216. — Dans tous les cas la réaction est accompagnée d'un dégagement gazeux important. En général le produit principal de la réaction n'est pas échoique. Il se forme des bases tertiaires de formule

R étant l'alcoyle du magnésien.

Dans la réaction de l'iodure de méthylmagnésium sur les deux dialcoylbutyramides étudiées, il se forme, en plus des bases ci-dessus, des bases dont la chaine contient un atome de carbone de plus et dont la formation semble dépendre de la présence d'iodure de méthyle libre. P. C.

Recherches sur la transposition de groupements fonctionnels. Blass (E.-P. Jet Munors (1), C. R. Ac, S., 1986, 483, nº 3, p. 218.— L'action du brome en présence d'alcoolate de sodium sur l'éthoxyacétamide fournit des alcoxyuréthanes RO.CO.NH.(EP. O.CH!, par suite de la transposition du groupement fonctionnel éther-oxyde d'alcool primaire. Les alcoxyuréthanes sont des liquides incolores, mobiles, bouillant régulièrement; leur hydrolyse par l'acide cholrydrique à 1 v/s donne de l'aldéhyde formique, de l'alcool éthylique, et le produit de condensation de l'aldéhyde formique avec l'éther carbamique mis en liberté. P. C.

Sur les dimagnésiens au noyau benzénique. Baulat (G.) et Thousa (V.). C. R. Ac. So., 1966, 183, n° 4, p 297. — Les trois didolobenèmes ortho, méta et para fournissent des dérivés dimagnésiens. Ces dimagnésiens régaissent sur l'eau avec formation de benzène. L'ambydride carbonique se fixe dans les séries mêta et para sur les deux groupes magnésiens; par contre le dérivé ortho en fixe qu'un CO'. Les nitriles, les cétones et les aldéhydes réagissent commesur les magnésiens ordinaires, la condensation s'effectuant sur les deux groupes magnésiens.

Hydrogenation catalytique des doubles Haisons conjuguées, Nvos (6) el Atass. C. R. Ac. Sc. 1926, 183, nº 4 p. 299. — Bans le cas d'hydrogénation par la méthode catalytique, la présence d'un système de doubles lisisons coujquées n'entraîne pas pour la molécule une facilité d'hydrogénation particulière, et ne permet pas l'hydrogénation particuler (4. 4. Il y a donc opposition, à ce point de vue, entre la méthode catalytique et les méthodes à hydrogène naissant.

P. C.

Sur un mode de préparation d'amines tertiaires dérivées d'alecols tertiaires. Sousient (M.). C. H. Ac. Sc., 1926, 183, p. 8, p. 302. — La méthylimine de la benzophénone (CHPPC — N.CHP se combine à l'Iodure de méthylimaprésium pour donner le diméthyl-amino-l-diplényl-l-l-ethane (CHPPC, CHPC, CHPC, CHPC). C. Editaire (CHPPC, CHPC, CHPC). C. Editaire (CHPC, CHPC, CHPC, CHPC). C. dermier corres brend également naissance

par l'action de l'iodure de méthylmagnésium sur la méthylimine de la benzophénone, par suite de l'intervention préalable de l'iodure de méthyle resté libre après la préparation de l'organomagnésien. P. C.

Préparation d'un chrome-carbonyle par l'intermédiaire d'un magnésien. Jos (A.) et Cassut (A.), C. R. Ac. Sc., 1996, 183, n° 6, p. 392. — Si, dans la réaction de l'oxyde de carbone sur le bromure de phénylmagnésium en présence de chiorure chromique employé comme catalyseur, on chasse par distillation, après hydrolyse, l'éther de la solution, on voit apparaître vers la fin de l'opération, sur les parois du réfrigérant, de petits cristaux blancs, d'autant plus nombreux que la fixation de l'oxyde de carbone a de fiaite à plus basse température. Ces ristaux sont constitués par du chrome-carbonyle, de formule probable Cr(CO)*; ils se subliment dés la température condinaire.

P. C.

Autoxydation et action antioxygène. Actions catalytiques de divers composés azotés. Mourau (C.), Duranissa (C.) et Baboour (M.), C. R. Ac. Sc., 1926, 183, nº 7, p. 408. — En principe la fonction amine possède la propriété antioxygène, et celle-ci peut être parfois très élèvée. La fonction périol et la fonction amine, quand elles existent dans la même mofécule paraissent en général « s'accorder ». En principe la fonction amide parait peu active.

P. C.

Pharmacologie. - Chimie végétale.

Production sucrière de la Martinique pour la campagne 1925. Lu. (?), L'Apronomie Joulaile, Paris, 1926, 44, n° 9), p. 139-141. — Pour la campagne de janvier-juin 1925, la production du sucre de canne à la Martinique s'est élevée à 48-122 tonnes, nombre légèrement supérieur à ceux des années 1913 à 1915. En forte diminution à la fin de la guarre, la production étair remontée à 25, 722 tonnes en 1924 a 32, 325 tounes en 1924. La production de 1925 semble devoir encore dépasser celle de 1925. Au contraire, la transformation des mélasses en rhum, qui avait beaucoup augmenté de 1913 à 1919, a diminué ensuite au profit de la fabrication du sucre.

. Une Auacardiacée tannifère nouvelle du Congo belge, le gonyo. Pierarris (1). L'Agronomie coloniale, Paris, 1926, 14, n° 100, p. 162-170. — Cette plante du Congo belge forme une nouvelle espèce, décrite par M. E. De Wildeman sous le nom d'Antrocaryon Nannani.

L'arbre pousse toujours isolément; il atteint 43 à 20 m. et donne un fruit gros comme une pèche, avec trois graines, dont une seule est normalement développés.

L'écorce du tronc contient autant de tanin que nos écorces de chéen $\frac{9.5}{100}$; c'est un tanin mixte. Les feuilles et les rameaux renferment un tanin pyrogallique, dont la proportion, déterminée par les méthodes à la peau, atteint $3 \pm 30 \circ \%_A = 60054 \oplus 9 \pm 34 \circ \%_A$ de non-tanin. R. Wz.

Sur le choix d'une peptone pour injections dans la thérapeutique de choc. Bayèse (P.). Bull. Ass. Doct. Pharm., 4926, 45, nº 3, p. 74-78. — Le choc thérapeutique par la peptone est actuellement procqué, soit par une solution au vingitieme, additionadé de 8°, a 6 NaCl, soit par une solution au demi dans l'eau distillée; avec la première, on pratique des injections intravelieuses, intramusculaires (Norjou sous-cutanées (Duxan); avec la seconde, des injections intradeuriques. On répartit le liquide en ampoules, qui sont stérilisées à + 120°; leur contenu doit rester limpide après refroitissement.

Les diverses peptones ont des compositions très dissemblables; alors que les digestions popusques condisent à des composés surtout biurtiques, protéoses en particulier dont le caractère antigénophile est recherché dans la thérapeutique de choc, les digestions paure-faitques donnent des polypeptides et des acides aminés (tyrosine, histamine, etc...) et doivent être évitées.

En effet l'histidine, par perte de CO¹, donne de l'histamine, ou β-iminazyléthylamine, qui est l'agent toxique des peptones commerciales.

Pratiquement, on doit utiliser pour les liquides injectables une peptone pepsique de fibrine (formule de Witte) ou une bonne peptone pepsique de vian le fraîche de bœuf, — de préférence à celle de cheval, — préparée en milieu aseptique.

R. Wz.

Quelques considérations sur l' « Aspergillus niger » et les sérops médicamenteux. Astruc (A), Canta (E), et Naur (Mis 6, 1), Bull. Ass. Doct. Pharm. 1926, 15, n° 3, p. 78-80. — Parmi ses propriétés biologiques l'Aspergillus niger est un producteur de sucrase remarquable. Dans une culture sur milieu de Carex (solution saline contenant 40 °/m de saccharcos), au bout de vingt-quatre heures, alors qu'apparaisseut les points mycéliens, tout le saccharose est transformé en sucre interverti. Pratiquement, le dosage des sources est effectée par la méthode de Gasaux Barnaro.

Les auteurs ont déterminé l'influence, sur la vie de l'Aspergillus niger, des produits médicamenteur constituant la base des sirops; acides citrique et latrique, Kl, KBr, quinquina, opium, morphine, teintures d'aconit et de digitale, etc. En genéral, sauf avec Kl, le développement du champignon n'est guère modifié; la morphine et l'opium semblent légèrement favorables; le KBr et l'acide citrique sont faiblement retardateurs; l'acide tatrique, un peu plus; les teintures d'aconit et de digitale entravent légèrement la culture, et cela d'autant plus que la proportion d'alcol est plus éfevé; avec le Kl, ce sel commençant à se dissocier, le mycélium sporule difficilement, même au bout de plusieurs semaines.

En présence de sucre (cas des sirops dilués), l'Aspergillus donne des cultures abondantes; au contraire, les sirops normaux, présentant la densité voulue, ensemencés artificiellement, résistent à la prolifération du mycélium et sont donc d'excellente conservation. R. Wz.

Le grand soleil, ou tournesol. Pinantas (l.). Les Matières grasses, Paris, 1925-196, 47, n. 20 56, 200 et 21 et 1 ét. 8 n. 213, pp. 191, 280, 730 et 23 et 1. 201 et 23 et. 201 et 1 201 et. 2

Recherches biochimiques sur la composition du « Salix triandra » L. Obtention de rutoside, d'asparagine et d'un nouveau glucoside à essence, hydrolysable par l'émnisine, le salidroside, Baugt. (M.) et Bágus (C.), C. R. Ac. Sa., 1926, 183, n° 3, p. 231.

Recherches sur la composition de la scille et son principe tonienrdiaque. Henauean (F.) et Koraczewsu (W.). C. H. Ac. Sc., 426, 483, nº 5, p. 376. — Le corps isolé de la scille, correspondant à la formula C'H^{MO}, appartient au groupe des médicaments cardiaques typiques et semble représenter le principe actif de cette plante.

Pharmacodynamie. - Thérapeutique.

Prévention de l'endème produit par la paraphénylènediamine par des drogues agissant sur les surrémales. Tauris (M. L.). J. of Pherm. and exp. Ther., avril 1926, 27, n° 3, p. 296-229. — L'addeme produit par la paraphénylèndiamine cher les lapine et les chais est complètement prévenu par les doses modérées et répétées de nicotine, de stychnine, de pércotozine et de santonine. Toutes ces drogues agissent en sugmentant le débit surrémal en adrémaline; l'esdème est également prévenu en effet par l'injection intarveinuse continue de fabbles doses d'adrémênte, en effet par l'injection intarveinuse continue de fabbles doses d'adrémênte, en effet par l'injection intarveinuse continue de fabbles doses d'adrémênte, et les des la continue de l'est de

P. B.

Effets dépresseurs et stimulants de l'adrénaline sur le cœur de grenouille. Sollmann (E.) et Barlow (O. W.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm, and exp. Ther., décembre 1925, in J. of. Pharm, and exp. Ther., avril 1926, 27, no 3, p. 236, - Etnde de l'action des concentrations croissantes d'adrénaline sur le cœur de grenouille perfusé et sur des segments auriculaires et ventriculaires dans une selution de RINGER. Coexistence de deux actions adrénaliniques nettes et distinctes : 1º l'action stimulante habituelle sur le mécanisme accélérateur, et 2º une action dépressive directe sur le muscle cardiaque. L'action dépressive prédomine avec les solutions au-dessous de 1/100.000.000 et est déjà nette à 1:1010, elle augmente avec la concentration, mais à partir de 1:10°, elle est étouffée par l'action stimulante qui apparaît à cette dose et qui augmente rapidement d'intensité avec l'élévation de la concentration. Au-dessus de 1/10° en effet, l'action paraît d'abord purement stimulante, mais si la perfusion est continuée, des signes de dépression apparaissent au bout de quelques minutes et deviennent progressivement prédominants. Cette action dépressive n'est pas empêchée ni supprimée par l'atropine et n'est pas due à une excitation du parasympathique, mais à une action cardiaque directe.

Action de Padrénatine sur la réponse du cœur de grenouille à la Yexcitation des nerfs cardiaques. Baatow (0,W.) et Sollans (T.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., déc. 1925, in C. Pharm. and exp. Ther., avril 1926, 27, n° 3, p. 326-237. — l'excitation du système accélérateur cardique n'accélère pas ou presque pas le cœur de grenouille d'âl accéléré par l'adrénaline; celle-ci au contraire augmente l'intensité de l'action de l'excitation du système nerveux inhibiteur cardiaque, le seui de l'inhibition est ahaissé, et cet effet augmente avec la concentration de l'adrénaline. Il n'est donc pas caractéristique des faibles doses.

L'accélération adrémalinique et le rythue-cardiaque initial. SOLMANS (7), EBRAGO (0. W.), Proc eel. Amer. Soc. for Pharar. and exp. Ther., déc. 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1928, 27, n° 3, p. 237. — Plus le rythue cardiaque initial est éloré et plus faible est l'action accélératice de l'adrénaline. Le œur ne peut s'accélérer que jusqu'à un certain degré. Quand cette limite est atteint par un stimulant (excitation du système accèlerateur, chauffage), l'addition d'un nouveau stimulant (adrénaline) ne produit que peu ou pas d'effet.

Action renforçatrice de l'adrénaline sur la ptyaline. Rockwood (E. W.) et Kelten (A. K.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., déc. 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1926, 27, n° 3, p. 25. P. B.

Indications eliniques de l'éphédrine. Rownage (L. G.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., déc. 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1926, 27, nº 3, p. 261.

P. B.

Action sthehique de l'adrémaline sur le cœur et l'intestin. Hennemap (W.J.R.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., déc. 1923, in.J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1926, 27, p. 213-261.

P. B.

Action de l'adrénaline et de l'acétylcholine sur les artères coronaires du lapin. Sutu (F. M.). Milles (G. H.) et Grarge (V. C.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., déc. 1925, in J. of Pharm and exp. Ther., avril 1926, 27, 10° 3, p. 239.

Action de l'adrénaline et de l'acétylcholine sur les artères coronaires du Iapin. Smith (F. M.), MILLER (G. H.) et GRABER (V. C.). Amer, J. Physiol., 1er juin 1926, 77, f. 1, p. 1-7. - L'adrénaline, à la concentration de f-200,000,000, diminue le taux du débit coronaire du cœur de lapin perfusé. La diminution du débit de la perfusion, qui varie de 12 à 22.5 %, commence tout de suite après l'introduction de la drogue et continue jusqu'au moment de la stimulation cardiaque maxima. L'action vasoconstrictrice de l'adrénaline est alors nettement masquée par l'augmentation de l'activité cardiaque. Aux fortes concentrations d'adrénaline, augmentation, au contraire, du débit coronaire, mais cette augmentation doit être rapportée à l'action stimulante marquée de la dose employée sur le cœur. L'acétylcholine, à la concentration de 1-100,000 et 1-200,000 a, sur le cœur du Japin, une action comparable à celle de l'excitation du vague. Concomitamment à cette action cardiaque, le débit coronaire est nettement accéléré. L'introduction d'atropine dans le perfusat, aux concentrations de 1-20,000, empêche ou élimine ces effets. Ces résultats sont semblables à ceux obtenus sur les artères coronaires de la tortue et sur les autres artères des mammifères.

Action de l'adrémaline et de l'ergotamine sur l'utérus de la lapine. Ganoux (J. H.). d. Physio¹., 18 mars 1826, 61, n° 1, p. 141-150. — Etude de l'action de l'ergotamine et de l'adrénaline sur l'utérus de lapine isolé. Mesure du rapport de la concentration de l'adrénatine et de la hauteur des contractions. L'addition d'ergotamine demande vingt minutes au moins pour produire sou effet; elle élève la dose d'adrénaline nécessaire pour produire une contraction d'une hauteur donnée. P. B.

Action de la nicotine, de la cytisine, de la fobéline, de la conicine, de la pipéridine et de divers ammoniums quaternaires sur la sécrétion de l'adrénaline. Housav (B.-A.) et MONERAU (E. A.). et MONERAU (E. A.). et R. Soc. Biol., 1928, 39, 11 31, p. 1128-1126. — La nicotine, la cytisine, la lobéline, les tétraméthylammonium, l'iodométhylate d'hordéine, produisent une forte décharge d'adrénaline par excitation directe de la zone médullaire de la surrénale. L'hypertension est due aux actions nerveus sentrale et périphérique et la idecharge adrénalinique. Effets nuls du sulfate d'hordéine, de la pipéridine, de l'iodure de tétra-propylammonium, de la tétrahydro-p-apalytamine et de la conicine.

Décharge adréaulinique produite par l'injection de drogues dans les surrénales. Housers (E.A.) et MOUNEUL (E.A.), Amer. J. Physiol., 1st juin 1926, 77, ns. 1, p. 183-191. — Unijection dans la surrénale de 0 cm² 1 de solution saline normale ou de sérum normal de cheval ne produit pas de décharge adrénalinique. Au contraire, décharge adrénalinique marquée par l'injection intrasurrénale de nicoline, d'ésérine, d'hydrastinine, d'adrénaline, de pilocarpine et de morphine. Décharge adrénalinique, également, provoquée par les fortes dosses d'arécoline, d'acétylochoine, de quinne, d'atropine et de strychnine. Légères décharges, seulement, par la peptone de Wajs tripadians. Résultats négatifs avec la strophantine, l'ergamine et le venin de Batus quinquestriature.

Effets de l'atropine, de l'ésérine et de la pilocarpine sur le vague cardiaque de la poul. Giasu (S. 5.). de l'harur and exp. Ther., mai 1928, 27, nº 4, p. 319-325. — A la dose de 0,5 à l'milligr. par kilogramme l'atropine paralyse les vagues de la poule anesthésiée à l'urchiane. Aux mêmes doses, l'ésérine prolonge considérablement leseffets de l'excitation du vague, mais ne produit pas par elle-même l'inhibition cardiaque. Aux doses de 1 à 50 milligr. par kilogramme la pilocarpine n'a pas d'effets appréciables sur le vague de la poule.

P. B.

Action du sulfate d'atropine et du chlorhydrate de pilocarpine sur le quotient métabolique. 61211 (J.) et Chanoutres (X.). C. R. Soc. Biol., 1926, 94, nº 10, p. 689-680. — Augmentation du métabolisme basal du rat par le chlorhydrate de pilocarpine. Pas de modification du métabolisme basal par le sulfate d'atropine quand il précéde la pilocarpine, par contre retour du métabolisme basal à sa valeur normale quand il la suit.

Persistance de l'action de l'ésérine et autagonisme atropineésérine chez l'animal et l'homme. Wriss (S.), J. of l'harm, and exp. Ther., avril 1926, 27, n° 3, p. 181-188. — La dose mortelle par voie intranusculaire du salicylate d'ésérine chez le chat est de 1 milligr. par kilogramme; quand cette dose et administrée par fraction, l'action persiste trois ou quatre heures. L'élimination est plus rapide que ne le comporterait la durée d'action. Antagonisme entre atropin; et ésérine chez le chat comme chez le lapin; à dose convenable, l'atropine permet à l'animal de supporter des doses quinze fois environ mortelles (par voie veineuse ou intramusculaire). L'homme peut éliminer I milligr. d'ésérine en une heure et demie à deux heures, et chez lui antagonisme également entre atropine et ésérine aux doses thérapeutiques. Les fortes doses d'atropine, comme chez l'animal, peuvent empêcher la mort par l'ésérine également chez l'nomme.

P. B.

Action de l'atropine sur la vessie de l'homme. Anberg (S.) et Gaos (O.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., décembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1926, 27, n° 3, p. 253-254. — Action nulle ou insignifiante.

P. B.

Atropine et tropine. Action de la base tropine sur le pneumogastrique. Hazan (B. J. C. R. Sog. Bid., 1925, 83, p. 515-517. — Action paralysante de la base tropine sur le pneumogastrique du chien (0 gr. 0) ta 0 gr. 05 par kilogramme intravieneux) décelée soit directement par l'exciabilité electrique, soit par le réllexe oculo-cardiaque, soit par l'action de l'adrénaline. P. B.

Action de la base tropine sur la sécrétion de la glande sousmaxillaire. HAZABO (R.) et MERCER (L.-J.). C. R. Soc. Biol., 1925, 93, p. 518-520. — Action inhibitrice de la base tropine sur la sécrétion sousmaxillaire.

L'action dromotrope positive de l'atropine sur la conductibilité atrivocuritreulaire durant sa phase stimulatrice. Mrxs (P.). C. R. Soc. Biol., 1923, 38, p. 668-672. — Action dromotrope positive de l'atropine durant sa phase simulatrice sur la conducibilité ers, re apport, d'une parl, avec l'influence sympathicotrope de la drogue, et d'autre part, avec une act on directe sur le fais-cau de Biss.

L'antagonisme de l'acétyleholine par l'atropine. CLAR (A. J.). J. Physiol., 6 août 1926, 61, n° 4, p. 547-556. — L'action simultanée de l'acétylcholine et de l'atropine sur le cœur de la grenouille peut être exprimée par la formule:

K. Conc. Ac. Ch.
$$= \frac{y}{100 - y}$$

(y=l'action produite par l'acétylcholine (action maximale possible) et K est une constante). Cette formule n'est valable que quand l'aropine est à une concentration suffisante pour produire une action nette. L'action sur le mus le droit de l'abdomen peut être exprimée, également, par la formule :

K.
$$\frac{\text{Cons. Ar. Ch.}}{\text{Conc. Atr.}} = \frac{y}{100 - y}$$
.

La quantité d'atropine qui se fixe sur le muscle cardiaque est très faible. Une quantité de 1.4×10^{-14} gr. moi. par milligramme de cellules cardiaques est su'fisante pour décupler la quantité d'acétylcholine nécessaire pour déterminer un pourcentage donné de réduction de la réponse cardiaque. P. B.

La réaction entre l'acétylcholine et les cellules musculaires. CLARK (A. J.). J. Physiol., 6 août 1926, 61, nº 4, p. 330-346. — L'acétylcholine produit une action graduelle sur le ventricule isolé et le muscle droit de l'abdomen de la grenouille à une concentration de plus de t/100.000. La relation entre les concentrations de la drogue et l'action produite, peut être exprimée par la formule :

$$K.x = \frac{y}{100 - y};$$

ou x = concentration de la drogue, y = l'action produite (action maximale possible) et K une constante. Il semble donc se produire une réaction monomoléculaire réversible entre la drogue et une substance située soit dans la cellule, soit à sa surface. La quantité de drogue fixée par les cellules est très faible. Une action nette peut être produite sur le cour quand seulement 20,000 molécules par cellule sont fixées : celles-ci peuvent n'occuper qu'une très petite partie de la surface cellulaire. Il nesemble pay avoir de relation directe entre la quantité de drogue pénétrant dans la cellule et l'action produite. Ces deux processus semblent indépendants.

P. B.

Action de l'extrait pituitaire sur l'utérus de la lapine pleine. KNAUS (H. II.). J. Physiol., 22 juin 1926, 61, no 3, p. 383-397. - Pendant la grossesse, pas d'augmentation de l'irritabilité et de la sensibilité de l'utérus, mais correspondant à la croissance de chaque fibre musculaire, élévation régulière de la contractilité du muscle, car plus le muscle est gros et plus son pouvoir de contractilité est grand. C'est pourquoi on constate que l'action de l'extrait pituitaire augmente rapidement avec la progression de la grossesse. Pendant les dix premiers jours de la grossesse, la contraction maximale de chaque fibre musculaire ne peut pas produire un effet mécanique suffisamment grand pour déclencher l'avortement et troubler les connexions entre la paroi utérine et le placenta sous l'action de l'extrait pituitaire. Le seuil de l'action de l'extrait pituitaire apparaît vers le dix-huitième jour et, vers le vingt-neuvième jour, le développement des cellules utérines (chez la lapine) ayant atteint son maximum, l'extrait pituitaire déclenche l'avortement. Discussion du rôle du placenta dans le déclenchement de l'accouchement et de celui de la taille des fœtus et du degré de développement de la paroi utérine.

Réaction aux drogues de fragments de la musculature gastrique du Iapin. Baovs (6. L.) et Mc Suxys (B. A.). J. Physiol., 23 arti 1926, 61, n° 2, p. 36t-267. — La pilocarpine a un effet excitant sur toutes les régions de l'estomac du lapin. Dans la partie supérieure, la drogue produit un raccourcissement permanent des libres musculaires, tandis que dans la partie distale les contractions rythmiques sont seulement augmentées. L'adrénaline au meffet taudo tismulant, tandis hibbiteur sur le fundus et le corps de l'estomac. La réaction dépend de l'état du tonus: un tonus bas prédispose à une stimulation, un tonus éteré à une inhibition. P. B.

Action des faibles doses d'ergotamine sur la réponse musculaire à l'excitation des nerfs sympathiques V. 80 Ptr. (H. 8.). J. of Phàrm. and. exp. Ther., mai 1926, 27, nº 4, p. 299-317. — Etude de la réponse du muscle lisse des vaissesus sanguins splanchiques et nasaux et du vagin du chat à l'excitation du sympathique avant et après ergotamine. L'ergotamine modifie la réponse et donne une courbe de faitgue. Cet alcaloïde se comporte donc vis-à-vis des appareils neuro-musculvires sympathiques comme le curare vis-à-vis des muscles de squelette (Romay); il signi probablement sur le nerf (y compris la substance myo-neurale) et le muscle. Le curare, d'autre part, ne modifie pas la réponse du muscle lisse à l'ercitation sympathique. Etude des modifications du volume de la cavité nasale du chat par l'excitation du sympathique après ergotamine, confirmant la théorie de Date sur le renversement vaso-moteur produit par l'ergotoxine: les libres vaso-dilitatatrices ne sont pas paralysées.

Préparations d'intestin gréle dépouvrues de piexus nerveux. Étude de leur rythanicité et de leur répanse aux drogues. Gassan (fl. S.), J. of Pharm. and. exp. Ther., juin 1926, 27, nº 3 et 6, p. 395-410. — Isolement de la couche musculaire circulaire interne de fragments d'intestin de chat. Cette couche est histologiquement dépouvre de collules nervesses, et n'en présente pas moins des contractions rythaniques et répond à la pilocarpine, à l'éstrine, à l'atropine, à l'adrénaline, à la muscarine et à l'actétylcholine, mais non à la nicotine. Le plexus d'Auzasacan n'est donc pas nécessifre pour les mouvements pendulaires de l'intestin grêle, et, à l'exception de la nicotine, les aclacibles et les basses ci-lessus produisent leur effet par action directe sur les fibres musculaires et non par l'intermédiaire du plexus nerveux.

Influence de l'alcalose et de l'acidose sur le mécanisme modérateur et accélérateur du cœur et sur l'action des substances vago- et sympathico-mimétiques. De Waele (fl.), C. R. Scc. Biol., 1926, 94, p. 1041-1042. - En alcalose, dépression sanguine par l'exoitation du vague aussi profonde que normalement, mais temps de latence plus long et reprise spontanée des battements plus lente; aux doses élevées, diminution considérable de l'excitabilité. Diminution de l'excitabilité du nerf de Cyox. Diminution de l'excitabilité sympathique aux doses fortes seulement. En acidose, peu de modifications de l'excitabilité vagale, augmentation de celle du dépresseur, peu de modifications de celle du sympathique cervical, diminution de celles du splanchnique et du sciatique. Adrénaline, l'alcalose favorise surtout l'effet local cardiagne [ralentissement et renforcement des contractions, par action vagale périphérique (suppression par l'atropine)]; l'acidose favorise l'effet hypertenseur et accélérateur, elle ne permet pas l'apnée adrénalinique. Ergotamine, action plutôt sympathico-mimétique en acidose, tandis qu'en alcalose celle-ci est précédée d'une action vagomimétique. Caféine, son action accélératrice cardiaque et respiratoire est favorisée par l'alcalose. Les excitants du vague périphérique (pilocarpine) sont plus actifs en alcalose. Les paralysants (atropine) sont peu influencés par l'alcalose et l'acidose. CaCiº et BaCiº sont plus actifs en acidose.

P. 1

Action de quelques alcaloides du quinquina sur l'innervation motrice sympathique de l'utérus. Star (T.). C. R. 50e. Biol., 1989. 94, p. 984-996. — Les alcaloides proprements dits du quinquina, quinine, quinidine, cinchonine et quinoliene ont une affinité marquée pour la partie motrice du sympathique de l'utérus, qu'ils paralysent aux fortes doses. Les détriés tels que l'eucupine, la vazine et l'atophan perdant ces propriétés; l'atophan, même, semble, en réalité, renforcer quelque peu l'action motrice de l'adrénaline sur l'utérus.

Action de la lobéline sur l'innervation parasympathique de l'intestin. Biōrran (S. E.). C. R. Soc. Biol., 1926, 94, p. 945-946. — Action excitante, puis ensuite paralysante de la lobéline sur les terminaisons parasympathiques de l'intestio.

P. B.

Rôle de la lobéline sur les contractions parasympathiques des muscles bronchiques. Brônxam (S. E.). C. R. Sco. Biol., 1926, 94. p. 947-948. — Action parésiante de la lobéline sur les organes nerveux terminaux de la musculature des bronches, d'où son indication dans l'asthme.

Rétablissement du tonus vago-sympathique au moyen du choc protéique. Obregia (A.), Popea (A.) et Giurgiu (C.). C. R. Soc. Biol., 1925, 93, p. 751-752.
P. B.

L'action de l'ion calcium sur le système végétatif de l'homme. Porsscu-l'sorrait (C.). C. R. Soc. Biol., 1925, 3p. 7.32-734. — Le Ca à des doses variant entre 0,10 et 1 gr. (tables doses), en injection intraveineuxe, provoque des phénomènes d'excitation sympathique : tactycardie, hypertansion, mydriase, hyperglycémie, tachypnée, Aux doses fortes (4 gr. 50 à 4 gr.), phénomènes d'excitation parasympathique : bradyardie, myosis, hyperglycémie et bradypnée, hypertension également, mais ici par excitation directe de la fibre musuclaire de la paroi vasculaire.

P. B.

Sur le point d'attaque de l'extrait pitultaire et de l'histamine sur le muscle lisse. Macur $(D, 1, J, ot f hura, mod exp. Ther, juin 1982, 27, <math>n^{\alpha}$ 5 et 6, p. 389-393. — Etude de l'action de l'extrait pitultaire et de l'histamine sur les muscles vésicaux (tripone et fundus) pour déterminer leur point d'attaque, nerveux ou musculsire. 0s sait en effet que les droques sympathicomimétiques (adréalainle) prodeisent un relichement du fundus et une contraction de trigone, tandis que les droques paraympathicomimétiques (plicarpine) contractent la fiondus et 1 ons pas d'effet sur le trigone, et que (plicarpine) contractent la facil san de fiel sur le trigone, et que régions vésicales (BaCl') on les relichent (composés henryliques). L'auteur constate que les vértaits pituitaires, ainsi que l'histamine, contractent la facil le fundus et le trigone et agissent donc directement sur le muscle sans l'intermédiaire d'un mécanisme nerveux.

P. B.

L'extrait intestiunal, sécrétine) stimulant hématoportétique. Kwo (J. T.), Proceed. Amer. Physiol. Seo., décembre 1925, in Amer. J. Physiol., avril 1926, 76, nº 1, p. 201. — Expéiences montrant la non-réalité de la prétende a citoi hématopolétique des extraits d'intestin (sécrétine). L'aug-mentation du taux des globules rouges produite par l'injection sous-cutonée d'extrait intestinal, cher le lapin, est des da une diminution du taux du plasma. Le sang après l'injection, ne présente pas de signes de régenération globulaire. Résultats semblables avec l'histamine et la peptone. Pas d'effets sur le sang desinjections répétées (30 à 40 dosse en buit semaines), le sang des animaux en expérience reste identique à celui des témois. P. 6.

Etudes sur la choline, hormone du tube digestif. Meunos 'M. 6.) Amer. J. Physiol., 4" juin 1998, 77, n° 1, p. 158-165. Etude, par la méthode des ballons gastriques, de l'action du chlorhydrate de choline, à la dose de 1 à 10 milligr. par k° sur les phases de l'activité gastrique à jeun et en période de digestion, chez le chien non anesthésié. A la concentration de jeûne ou de digestion, et aux doses utilisées n°a pas d'action sur l'activité normale de l'estomac; pas d'effet, non plus, par voie veineure, à jeun, mais pendant la digestion il produit par cette voie un arêt de l'activité gastrique et un abaissement marqué du tous gastrique; injecté simulamément à l'ingestion des aliments, il produit un retard marqué de l'apparition de l'activité gastrique et de l'élévation du tonus de l'estomac. Aux doses injectées, par voie veineuse, chez le chien, chute rapide de la pression artérielle qui remonte, du reste rapidement, à son niveau initial. L'auteur n'a pu confirme les observations de Le Heur, Kuelewen et Anal, d'appès lesqueis la choline, par voie veineuse, produirait du peritalisime gastrique chez le chat.

P. B.

Sur l'action vaso-dilatatrice rénale de l'acétylcholine. Hamet (R.). C. R. Soc. Biol., 1926, 94, nº 11, p. 727-729. — Action vasc-dilatatrice rénale de l'acétylcholine indéniable et directement appréciable à l'oncographie.

La glycémie pilocarpinique. Parilla (V.) et Valeda (G.). Arch. Int. Physiol., 31 mars 1826, 26, m², 1, p. 14.— Hyperslychen pilocarpinique chez les chiens produite par les doses fortes de pilocarpine intraveineuse (24 milligr. par K.). La paralysie du vague par l'atropine empéche la glycémie adrealnique, mais n'a qu'une action trés faible ou même utile sur la glycémie pilocarpinique. Rôle important du système parasympathique dans le mécanisme régulateur de la glycémie. P. B.

Atropine. Sécrétion thyroidienne et choc peptonique. Ganaton (I.e) et Saxtesses (D. J. C. R. Soc. Biol., 1985, 93, nº 31, p. 1098-1097. — Dans son action protégeante contre le choc peptonique, l'atropine acit surtout en paralysant les fibres sécrétoires du vague se rendant à l'appareil thyrodien et en arrêtant ainsi la mise en circulation d'une hormone sensibilisante; un certain temps (une heure et demie) doit donc s'écouler entre l'injection d'atropine et l'injection déchaînante, pour que l'atropine soit efficace contre le choc.

Action de la K-strophantidine sur le système circulatoire et plus particulièrement le cœure Dissassa (M.) et Hossar (H. B.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., décembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., and particulation in Injection intravienuess chez le chien de 0,05 à 0,30 milligr. par Kº: forte élévation persis ante de la pression artérielle, d'origine centrale principalement, mais peut-lere due aussi à l'augmentation du débit cardiaque. Sur le cœur effet typique d-s glucosides de la digitales du strophanthus; s-baissement et inverson de l'onde T. Parfois aussi blocage partiel ou complet et fibrillation de l'atrium et des ventricules, et quand l'auinnal meurl, arrêt cardiaque systolique.

P. B.

Action vomitive de la K-strophantidine chez les chuts avec cœur énervé. Le siège de son action. Inasanca (18,1 el Waoszu (K. C.) J. of Pharm. and exp Ther., fértier 1926, 27, p. 9-39. — La strophantine du S. Kombe et du S. Hispidats et la cymarine hydrodysées donnent un produit de clivage, la strophantidine (ou strophantigénine). Cette substance possède les propriétés pharmacodynamiques des glucosides originaux d'une façon générale, mais est éliminée plus facilement et est parfois inactive. C'est avant tout un vomitif et son action vomitive persise après section des nerfs du cœur chez le chat; elle est donc probablement entièrement d'origine centrale.

P. B.

Observations sur l'action de la digitale sur le cœur de grenoulle et ses modifications par la quinidine. Cattell (M.). J. of Pharm. and evp. Ther., mai 1926, 27, o* 4, p. 287-297. — L'action de la digitale sur l'amplitude des contractions du cœur isolé de grenouille (diminution progressive), perfusé par la méthode de Sraux, permet de docer l'activité des préparations digitaliques. La période comprise entre le début de la perfusion et l'arret complet du cœur varie considérablement avec les differentes préparations, mais le temps nécessaire pour la diminution de l'amplitude jusqu'à la moitié de sa valuer initiale est relativement uniforme. Le blocage produit par la digitale sur le cœur de grenouille dans les conditions précédentes d'expérience apparaît progressivement, et est du pour l'atteur à une action de la digitale sur le musele cardiaque pluté qu'à une action sur la conduction, de la digitale de la conduction de la digitale du cert production digitalique se ratelle (60 %) par la perfusion de la digitale du cert production de la digitale. La digitale na sermble pas modifier l'action des doses toxiques de quisidine. P. B.

Propriétés pharmacologiques de la périplocine. Mackern (M. Il.). J. of Pharm. and avy. Ther., juin 1985, 27, n° 5 e f. p. 45+66. — Action digitalique de la périplocine (retirée du Periplocae græca, Asclépia-dées); ce glocoside en effet augmente le touns el a contractilité du muscle cardiaque et le touns des muscles des arrères; aux fortes doses irrégularités cardiaque et arrêt en systole. Résistance très elevée du rat à ce glucosido; et vomissement très facilement provoqué chez le chat par les fortes doses. Le seul point sur lequel la périplocine différe nettement des autres drogues du groupe digitalique est son action excitante faible ou nulle sur le centre qui vague. P. B.

Action des toxines microbiennes sur le cœur Isolé. Maxt. [S.].

C. R. Soc. Biol., 1920, \$5, is 20, p. 33-35. - Lambeau suprérieur de l'oreillette droit- de lapin isolée: 1º toxine diphtérique : bradycardie initiale, puis
tachycardie nette et durable et augmentation de l'amplitude arce extrasystoles fréquentes. Enfin, après un long séjour dans la solution toxique,
décroissance graduelle des contractions; 2º toxine tetanique: phas de latence
plus longue, puis tachycardie et augmentation de l'amplitude; 3º toxine
dysontérique, aux concentrations faibles, incolopisme négatif; aux doses
fortes, arrêt du cœur en systole, un lavage permet la réapparition de l'automistime. Action empéchante des sérums correspondant sur les effets cardiaques de ces toxines. Sensibilité beaucoup plus faible du cœur de grenouille et d'escapot que de celui de lapin.
P. B.

Analyse expérimentale de l'action de l'hexétone (nouveau dérivé du camphre). Action de l'hexétone sur la respiration du lapin morphinisé et sur le œur isolé de la grœuouille. Monaxowsk (6), el 8xiosax il (8). C. H. Soc. Biol., 1923, 8, p. 930 932 — Les auteurs moutrent que l'action respiratoire (augmentation de la fréquence de la respiration déminuée par la morphine cher le lapin) et cardiaque (réapparition des contractions du œur de grenouille perfusé, arrêté par la perfusion d'eau distillée ou d'acétylcholine ou affaibi par le chloroforme), de l'hexétone administré dissous dans une solution de salicylate de soude est identique à celle du salicylate de soude seul. Ils mettent par conséquent fortement en doute l'action pharmacolynamique de ce dérivé campiré:

Analyse expérimentale de l'action de l'hexétone. Action de l'hexétone pendant la syncope chloroformique. Modakowsai (it.) et Skogski (R.). c. R. Soz. Biol., 1935, 93, p. 933-956. — L'injection intra et Skogski (R.). c. R.

veineuse de salicylate de Soude, aussi bien que celle d'herétone, rétablissent le chat chloroformisé jusqu'à l'arrêt respiratoire et à l'affaiblissement extrème du cœur, action analogue également deu,3 cm² de HCl à 1/10. L'action cacdiaque de l'hasétone paraît donc bien due à son solvant : le salicylate de soude.

P. B.

P. B.

Pouvoir « anagatoxique » du sulfate de spartéine sur le venin des vipéres d'Auvergne (Vipéra aspis) BILLAN (G.). C. R. Soz. Biol., nº 10, 1926, 94, p. 650-652. — Action protectrice du sulfate de spartéine contre le venin de vipère chez le cobaye, cetu action de la spartéine doi: tête due à son pouvoir curarisant qui crée l'hétérochronisme en augmentant la chrouaxie du muscle. P. B.

Action pharmacologique de la spartéisse et de quelques-uns de ses dérivés. I Spartéine et oxyspartéine (Barnatora (R. Sr. A.).

J. of Pharm. and exp. Ther., juin 1928, 27, n° 5 et 6, p. 431-448. — Action curarisante de la spartéine sur les terminaisons nerrouses motires, et action paralysante sur le système nerreux central. La spartéine paralyse, sans période d'excitation prélimisaire, les ganglions parasympatiques; elle est dépourvue d'action directe sur les fibres musculaires striées, mais excite, après une courte dépression, le muscle lisse de l'intestin. Les fibres musculaires cardiaques sont tout d'abord considérablement déprimées, mais récupèrent bientot leur tonus.

L'oxyspartéine paralyse aussi le système nerveux central, mais ici probablement après une périote d'excitation préalable. Elle est dépourure d'action curarisante sur les terminaisons nerveuses motrices, et n'a pas d'action appréciable sur les fibres musculaires striées. Elle excite, puis paralyse les ganglions parasympathiques, mais n'a pas d'action sur les ganglions sympathiques. Elle stimule d'abord les fibres ou les cellules du vage qui régissent le rythme. Elle a une certaine action stimulante sur le muscle lisse, mais pas d'action sur le muscle cardiaque. La toxicité va du 1/3 au 1/6 de celle de la soartéine.

Action de la spartéine sur le ventrieule; le faisceau nurieuloventrieulaire, les muscles lents et rapides. Macara [.-1.] et Charsuurz (A.)-c. R. Soc. Biol., 94, n° 14, 1926, p. 730-732. — La spartiène augmente toutes les chronaxies musculaires. Son action se manifeste d'autent plus rapidement que le muscle est plus lent : la chronaxie du faisceau augmente vant celle du ventrieule, et celle du ventrieule avant celle du gastroonémien, faits analognes à ceux signalés par Lavrooux pour la digitaline et Vaz, pour l'atropine. En fu d'intoviacion, cependant, ce sont les muscles du pisd de l'escargot quintuple à peine, celle du gastroonémien décuple au moins. La variation des chronaxies cardisques semble dont bien à l'origie des modifications du rythme et de l'excitabilité du cœur provoquée par la spartéine.

Action de la pelletiérine sur le cœur isolé de l'escargol. Boxus (P.) et Canor (I.). C. R. Soc. Biol., 1926, 94, nº 10, p. 585-89. — Aux. concentrations comprises entre 0,015 et 0,05 %, le sulfate de pelletiériue provoque une augmentation graduelle du tous distollique et une diminución progressive des contractions du ventricule isolé d'Helix pomntis jusqu'à l'arrêt en systele qui est d'autant plus vite réalisé que la concentration est

plus élevée, d'où possibilité de dosage assez précis de l'activité des substances du groupe de la pelletiérine. Efficacité moindre du chlorhydrate de méthypeljetiérine et inactivité même à 4% ad chlorhydrate de la semicarbazone de la pelletiérine sur le ventricule isolé de l'escarget.

P. B.

Etude du contrôle de la pression sanguine avec l'extrait hépatique. Laus (A. A.), Lucentos (N. B.) et Bauce (A.). Amer. J. Physiol., t' janvier 1926, 75, n° 2, p. 392-398. — Les extraits bépatiques diminuent l'hypertension produite cher le lapin par certaines substances hyperten-ives (adrénatine, piuturine, issamylamine, parahydroxyphényléhylamine). Cher le lapin normal, hypotension manquée (10 mm. itg) et durable. A fortes n'est pas l'histamine, n'el acholine : différence d'action, en effet, test chimiques négatifs. Cette substance dépressive est soluble dans l'éther et ne donne pas la réaction du birer.

Quelques observations expérimentales sur les effets eardiaques de l'acétanilide, de la caféine et de son eltrate. Rors (6, B.). Proceed. Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., décembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1925, 37, n° 3, p. 299. — Per fusion du cœur isolé de grenouille avec de la caféine (9,05 */a), excitation d'emblée; avec le cirate de caféine, à la même concentration, dépression primaire due à l'ion citrate, suivie secondairement dans quelques cas de la stimulation caractéristique de la caféine. La caféine ou le citrate de caféine associés à l'acétanilide arrêtent le œur de grenouille p*rfusé beaucoup plus 101 que l'acétanilide sente.

Etude comparée de l'action des alcaloides de l'écorce du quinquina sur le cœur isolé de grenouille. Cartzu. M. et H.). Proceed Amer. Soc. for Pharm. and exp. Ther., décembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., décembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., avril 1926, 27, n° 3, p. 260-261. — Augmentation du débit systolique par la cinchonidne. Ces quatre alcaloides ralentissent tous le cœur. Les d'orgues froites, cinchonine et quindine, aux faibles doses, mais non par la quinne et la cinchonidne. Ces quatre alcaloides ralentissent tous le cœur. Les d'orgues froites, cinchonine et quindine, aux does fortes, diminuent du reste beaucoup moins le débit cardiaque que les śroques gauches, quinnie et cinchonidne.

Etude de l'action vasculaire des acides aminés. Beoux, (L.), Arch, Int. Physiol., 28 mai 1992, 25, n°2, p. 169-228. — Unjection intraveineuse, chez le chien et le lapin, d'acides aminés (glycocolle, valine, alamine, leucine), produit une hypotension d'origine périphérique due à une action vaso-dilatatrice du radical amino-acide, s'ex-regunt directement sur la musculature lisse de la paroi vasculaire la collection de la chien de la commencia d

Le Girant : LOUIS PACTAT.

SOMMAIRE

Pager.	Pages.
Mémoires originaux : Mme L. Randoin et Raoul Lecoq. Recherches expérimentales sur	Revue des médicaments nouveaux :
la sensibilité des vitamines hydro- solubles B à la dessiccation 129 PAUL GILLOT. Recherches sur les	R. CHARONNAT. Les nouveaux médi- caments chimiques (à suivre) 161
graines d'Euphorbia amygda- loides L	Pharmacoposologie :
RAYMOND-HAMET. Contribution à l'étude pharmacodynamique de l'Ancmone Pulsatilla L 143	Dr Dale. Standardisation des sub- tances thérapeutiques 177
A. GUILLAUME. Sur les silicotung- states de pilocarpine, de pseudo-	Bibliographie analytique :
pelletiérine et le dosage de ces alcaloïdes	1º Livres nouveaux 178
FAVRE. Une nouvelle application mécanique dans la verrerie 155	2º Journaux, Revues, Sociétés savantes

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

Recherches expérimentales sur la sensibilité des vitamines hydrosolubles B à la dessiccation (*).

Nos recherches actuellement publiées sur les levures ont plus spécialement porté sur deux types distincts, d'origine et de milieu de culture connus. Il 'agissait de deux Saccharomyces Cerevisie; mais, tandis que la levure basse B était récoltée sur moût de bière, houblonné et malté, la levure haute D, utilisée en distillerie, était obtenue sur mélasse de betterave diluée.

Nous avons montré préalablement que les extraits alcooliques de ces levures agissent comme s'ils apportaient deux vitamines hydrosolubles différentes: une vitamine d'entretien ou de fonctionnement et une vitamine antinévritique. Il en résulte que la valeur biologique de tels extraits, en rapport avec leur teneur propre en chacune de ces vitaminev, est très inégale (°). D'autre part, en fournissant asser de vitamine de fonctionnement, nous avons pu obtenir, chez le Pigeon, des

^{1.} Reproduction interdite sans indication de source.

^{2.} Communication faite à la séance de la Société de Pharmacie du 2 mars 1927.

^{3.} M=* L. Random et R. Lzcoq. Inégalité de la teneur en vitamines hydrosolubles B d'extraits de levure d'origine différente. C. R. Ac. Sc., 1926, 182, p. 1018. — Les extraits de levure envisagés comme sources de vita nines hydrosolubles B ont-ils tous la même valeur biologique? Ball. Soc. Thérap., 1926, 71, 31, p. 191.

carences ménagées, de caractère plus spécifiquement névritique, où la résistance individuelle de certains sujets s'est manifestée par la production d'une maladie à évolution chronique (').

L'activité des extraits alcoliques de levure et de ces levures ellesmémes, vermicellées et séchées à l'air à 50°, nous a paru sous la dépendance directe du milieu de culture des Saccharomyces. La levure de bière puiscenit ses vitamines dans le malt et non dans le houblom (7); en effet, l'extrait de malt apporte les deux vitamines bydrosolibles B (7), tandis que le houblon en est dépourvu. La richesse moindre en ces vitamines, et plus spécialement en vitamine antinévritique, de la levure de distillerie, serait imputable à la mélasse de betterave qui, pratiquement, n'apporte que peu ou point de ces substances (7).

L'influence de la dessiccation sur les vitamines hydrosolubles B de la levure nous a paru également digne d'être recherchée. Pour l'étudier, nous avons procédé à diverses recherches expérimentales que nous exposons ci-après.

Les vitamines hydrosolubles B, et particulièrement celles de la levure, ont été considérées jusqu'ici comme étant peu sensibles à la chaleur sèche et à l'oxydation de l'air; l'action destructrice de la chaleur humide est bien connue, sans doute, mais elle n'est d'ordinaire admise que pour une température de 190°, suffisamment prolongée.

Partant de ce fait, on a trop systématiquement négligé l'influence que peut avoir la simple dessication; nous établirons, en effet, que cette influence est loin d'être nulle.

Nos essais ont été poursuivis parallèlement sur deux sortes d'animauxréactifs : le Rat jeune et le Pigeon adulte.

RECHERCHES EFFECTUÉES AVEC DES RATS

Le régime que nous avons utilisé pour le Rat est celui de L. RANDOIN et H. SIMONNET (°). Jégèrement modifié, dans lequel nous remplacions le

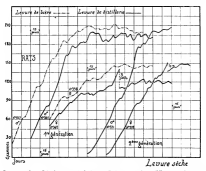
- Mes L. Ransons et R. Lacoo. Polynévrite et scorbut chroniques. Communication faite à la Société de Chimie biologique du 16 novembre 1926. Bull. Soc. Chim. biol., 1936, 8, p. 1118.
- M = L. Randoux et R. Lacoq. Les vitamines hydrosolubles B contenues dans la levure de bière existent-elles préalablement dans le milieu de culture? C. R. Ac. Sc., 1926, 452, p. 1564.
- M=c L. Randoin et R. Lecoo. Le maît et l'extrait de maît envisagés comme sourc-s de vitamines hydrosolubles B et C. Bull. Soc. Chim. biol., 1927, 9, p. 49.
- Mass L. Raxboxx et R. Lecoq. Recherches qualitatives et quantitatives sur les vitamines hydrosolubles B contenues dans les extraits de levure, dans les levures et dans les milieux de culture de ces levures. *Journ. Pharm. et Chim.*, 1927, [8], 5. p. 193.
- 5. Ma* L. RANDOIN et H. SINONNET. Croissance et entretien du Rat soumis à un régin e artificiel privé à la fois de facteur B et de glucides. C. R. Ac. Sc., 1924, 179, p. 1219.

saccharose par de la dextrine blonde selon la technique que nous avons préconisée récemment (*). C'est un régime artificiel, équilibré et complet, sauf en ce qui concerne les vitamines B dont il est totalement dépourvu; il répond à la composition centésimale suivante:

Caséine purifiée																						
Ovalbumine purifiée																						
Fibrine purifiée																						
Graisse de beurre .																						
Dextrine blonde																						
Mélange de sels [arti	fic	ia	l p	ro	te	in	fi	ee	II.	il	k	ľ)sı	BOI	R.X	εе	t)	1E	NO	BL	1.	

Papier filtre...... ad libitum.

Ce mélange, étant privé de vitamines B, se révèle incapable d'assurer

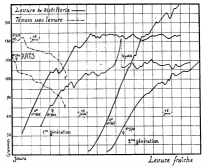


Gazenicus I. — Développement de jeunes Rats recevant quotidiennement, comme unique source de vitamines B, 0 gr. 75 de levure de bière (trait discontinu) ou de distillerie (trait plein) séchée à l'air libre, aux environs de 50°.

le développement normal des jeunes Rats et même de suffire à l'entretien des adultes. Soumis à cette alimentation exclusive, les animaux dépérissent progressivement et meurent au bout de deux à trois mois (voir graphique II).

M=c L. Randoin et R. Lecog. A propos des variétés commerciales de dextrine et de leur emploi dans la constitution de régimes artificiels destinés à l'analyse biologique des aliments. Journ. Phys. et Chim., 1295, [81, 4, p. 289.

Par contre, si l'on ajoute chaque jour, à la ration, de la levure sèche ou de la levure fratche, source de vitamines B, il n'en est plus ainsi. Avec 0 gr. 75 de levure de distillerie sèche ou de levure de bière sèche, le développement des jeunes Rats est assuré, ainsi qu'une faible reproduction et même la croissance des petits de la seconde génération. En aucun cas, cependant, il n'y eut de troisième génération (1 seul petit, mort à la naissance, dans le cas de la levure de distillerie). En ce qui



Graphique II. — Développement de jeunes Rats recevant quotidiennement, comme unique source de vitamines B, 3 gr. de levure de distillerie fraîche (trait plein). Les animaux témoins, privés de vitamines B (trait discontinu), dépérissent et meurent.

concerne les courbes des Rals recevant de la levure de bière (voir graphique I, trait discontinu), nous avons constaté que ceux-ci (issus d'une mère mise en expérience au début de sa gestation) ne se sont pàs reproduits par la suite; mais ils représentaient déjà eux-mêmes, à vrai dire, la seconde génération.

Ces deux sortes de levures, qui donnent des résultats très différents dans les expériences faites sur le Pigeon, se comportent cis ensiblement de la même manière. Il n'est donc pas étonnant de constater que, chez le Rat, la levure de distillerie fraiche, à la dose de 3 gr. par jour, donne des croissances tout à fait semblables (voir graphique II).

Antérieurement, l'un de nous avait du reste observé à l'aide du même animal qu'une opération industrielle plus brutale, telle que le chauffage à sec vers 180°, pendant un quart d'heure, reste pratiquement sans effet sur le germe de blé dégraissé, autre source de vitamines B ('). Plus récemment, au cours de l'essai biologique d'un extrait de levure dit a standard », nous avions également pu montrer (ceci en conformité avec les observations antérieures de Fux et Dusu, de Sedell, etc.) que les besoins du Rat en vitamines B sont notablement inférieurs à ceux du Pigeon ('). Ces simples observations ne peuvent donc suffire pour permettre de tirer de l'essai des levures sèches et fraiches des conclusions fermes et certaines.

RECHERCHES EFFECTUÉES AVEC DES PIGEONS

Le régime employé pour les Pigeons fut celui de L. Raxoon et H. SmoxNET (*) ou un régime de constitution très voisine qui produit des effets identiques. Ces régimes, également préparés à base de dextrine blonde, sont uniquement privés de vitamines B et répondent à la composition centésimale que nous rappelons ci-après :

	I DÉCIMO TYPE	II AUTRE RÉGIM
	_	_
Muscle purifié	. 7,5	
Caséine purifiée		6
Fibrine purifiée		5
Ovalbumine purifiée		5
Graisse de beurre		4
Dextrine blonde	. 66	66
Agar-agar	. 8	8
Papier filtre	. 2	2
Mélange salin d'Ossonne et Mendel	. 4	4

Les Digoons recevaient chaque jour, par gavage, 20 gr. de nourriture correspondant à l'apport énergétique théoriquement suffisant. Les levures et les extraits de levures étaient, en outre, ajoutés en proportions définies : dès le début, pour les essais préventifs, aussitôt après les premières crises nerveuses (soit du douzième au vingt-cinquième jour) dans les expériences effectuées à titre curatif. Poids et température ont été déterminés quotifienement.

- R. Lecoo. Farines lactées et farines pour bouillies. Bull. Soc. Hyg. alim., 1922, 10, p. 552.
- Mes L. Raxdonx et R. Lecoq. Valeur biologique d'un extrait de levure « standard » utilisé comme source de vitamines hydrosolubles B. Journ. Pharm. et Chim., 1927, [3], 5, p. 147.
- 3. Mª L. RANDOIN et H. SIMONNET. Influence de la nature et de la quantité de glucides présents dans une ration privée de facteur B sur la précocité de l'apparition des accidents de la polymérite avisire. C. R. Ac. Sc., 1923, 177, p. 903.

Trois séries d'expériences furent faites sur le Pigeon.

 Dans la première série, nous avons voulu comparer les résultats obtenus en utilisant ou la levure de distillerie !fratche ou la même levure séchée à l'air, vers 50°.

II. — Dans une deuxième série, nous avons, en utilisant et la levure de





GRAPRIQUES III et IV. — A des doses journalières de 1 gr. et même de 1 gr. 50, la levure de distillerie séchée à Pair., vers 50°, se montre, pour le Pigeon, une mauvaise source de vitamines B.

distillerie et la levure de bière, opposé deux modes de dessiccation.

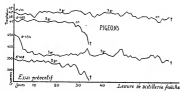
III. — Enfin, dans une troisième série, nous avons étu dié comparativement deux extraits de levure de bière préparés, l'un à partir de levure fraiche, l'aûtre à partir de levure préalablement séchiée.

I. — La levure de distillerie utilisée fraiche renfermait en moyenne 28,8°,6 d'humidité. Vermicellée, puis séchée lentement à 50°, elle n'en contenait plus que 4,6 à 5 °/₆. De cette manière, 4 gr. de levure traiche correspondaient approximativement à 1 gr. 25 de levure sèche.

Des doses journalières de 1 gr. et 1 gr. 50 de levure de distillerie sèche (voir graphiques III et IV), données à titre preventif, ne prolongent guère l'existence des su-

jets en expérience au delà d'une vingtaine de jours, par comparaison avec les animaux-témoins (ne recevant [pas de levure]. A titre curatif, les mêmes doses sont sensiblement sans effet, puisque, malgré leur adjonction, les Pigeons meurent de crises nerveuses dans les délais normaux, c'est-à-dire comme les sujets privés de vitamines B.

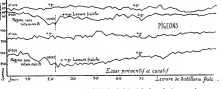
Par contre, la levure de distillerie fraîche, dès qu'elle est administrée à la dose quotidienne de 3 gr., permet d'assurer la survie de l'animal au delà de soixante jours (voir graphique V). A la dose de 4 gr., elle agit pratiquement comme fournissant des quantités de vitamines de fonc-



GRAPHIQUE V. — La levure de distillerie fraiche, à la dose quotidienne de 3 gr., permet déjà d'obtenir pour le Pigeon une survie appréciable.

tionnement et an inévritique satisfaisantes (voir graphique VI).

La dessiccation effectuée à l'air, aux environs de 50°, paraît donc respecter en partie la vitamine de fonctionnement, mais suffit à détruire



Graphique VI. — La levure de distillerie fraîche, à la dose de 4 gr. par jour, se montre, aussi bien à titre préventif que curatif, une source satisfaisante de vitamines hydrosolubles R.

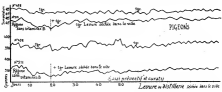
la faible quantité de vitamine antinévritique que renferme la levure de distillerie.

II. — Deux modes de dessiccation furent essayés: comparativement d'une part, avec la levure de bière; d'autre part, avec la levure de distillerie (1). Au simple séchage à l'air, aux environs de 50°, fut opposé

 Nous adressons nos vifs remerciements à MM. H. Panau et P. Chapelle qui ont bien voulu se charger du séchage de nos deux variétés de levures. le séchage rapide, effectué à basse température et dans le vide profond (en l'absence d'acide sulfurique).

Des doses de 1 gr. et 1 gr. 50 de levure de distillerie, séchée dans ces dernières conditions, se montrèrent capables de prévenir et de guérir les crises de polynévrite du Pigeon adulte au même titre que des quantités correspondantes de levure fraiche (voir araphique VII).

Cependant, si la richesse en vitamines de cette levure paraissait ainsi conservée, il n'en était pas de même de la richesse en principes diastasiques, en particulier de la zymase. Ceci est en accord avec les résultais obtenus par l'un de nous en ce qui concerne la diastase saccharifiante du malt, profodément modifiée su ocurs de la préparation industrielle



Gazenque VII. — La levure de distillerie, séchée à froid et dans le vide, donnée à la dose journalière de 1 gr., est pour le Pigeon une source satisfaisante de vitamines B, agissant aussi bien à titre prévenif que curatif.

de l'extrait de malt en paillettes (séchage dans le vide effectué à basse température) (').

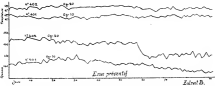
La levure de bière s'est montrée active, dans les deux cas, à des doses journalières de 0 gr. 50, quantité prise habituellement comme terme de comparaison.

III. — Les deux extrails de levure de bière obtenus, l'un à partir de levure fraiche et l'autre à partir de levure préalablement vermicellée et séchée à 30°, se comportèrent très différemment.

Préparé avec de l'alcool à 70°, par épuisements successifs, selon la technique de Funk, Harrow et Paton (*), l'extrait de levure fraiche suffisait, à la dose de 0 gr. 10, donné à titre préventif, pour conserver les

- R. LECOO. Variabilité de l'optimum de température favorisant l'action des ferments amylolytiques de l'orge germée sur les amylacés cuits et crus. Bull., Soc. Chim. biol., 1925, 7, p. 26.
- C. Funk, B. Harrow et J. B. Paton. Extraction of vitamins from yeast and rice polishings with various water-miscible solvents. *Journ. of biol. Chem.*, 1923, 57, p. 153.

pigeons dans un état normal au delà de trois mois sans accidents d'aucune sorte (voir graphique VIII). A la dose de 0 gr. 20, il permettait aux



Graphique VIII. — L'extrait alcoolique (extrait B), préparé à partir de levure de blère froiche agit préventivement à la dose de 0 gr. 10, comme source suffisante de vitamines hydrosolubles B.

Pigeons en crises polynévritiques de se guérir et de reprendre du poids. Préparé de même avec de l'alcool à 70° et par épuisements successifs,

en partant de levure de bière préalablement séchée à l'air aux environs de 50°. l'extrait s'est montré d'activité très nettement inférieure à celle du précèdent. En effet, à la dose de 0 gr. 15, donné à titre préventif, cet extrait s'est montré absolument incapable d'assurer la survie des animaux et de les préserver des accidents polynévritiques. Il ne possède par conséquent aucune action préventive ou curative (voir graphique LY). La supériorité thérapeutique des plantes stabilisées selon le procédé Perhot-Goris, par rapport aux plantes séchées lentement à l'air libre, nous semble comparable à la supériorité des levures desséchées à basse température dans le vide profond.

Sans être aussi importante que l'effet destructif de certaines pratiques industrielles telles que la cuisson (') et l'hydrogénation ('), sur lesquelles nous avons déjà attiré l'attention, l'action



GRAPHIQUE IX. — L'extrait alcoolique préparé à pat if de levure de bière séchée à l'air libre, vers 50°, donné préventivement, à la dose de 0 gr. 45, n'empéche pas l'éclosion rapide des crises polynévriliques.

 R. Lecoo. Influence de certaines pratiques industrielles sur la valeur nutritive des farines composées alimentaires. Ann. Falsif. et Fraudes, 1922, 15, p. 288.

2. Mme L. Randoux et R. Lecoo. Résistance des vitamines liposolubles à l'hydrogénation. Ann. Falsif. et Fraudes, 1922, 19, p. 519. de la simple dessiccation sur les vitamines hydrosolubles B est, dans certains cas, loin d'être négligeable. Il est probable que, dans ce cas, interviennent des processus complexes, que nous connaissons encore mal, parmi lesquels il convient sans doute de retenir l'action de l'oxygène de l'air, celle de la température et celle de l'acidité du milieu, comme aussi l'effet de certaines intervenitons disatsaiques.

CONCLUSIONS

- I. Une opération aussi simple que la dessiccation à l'air libre, effectuée aux environs de 50°, suffit à modifier d'une façon appréciable les vitamines hydrosolubles B de la levure de distillerie.
- II. La dessiccation de la levure effectuée à basse température et dans le vide profond est un procédé supérieur à la dessiccation effectuée dans l'air, à 50°. Par l'emploi du premier procédé, les vitamines hydrosolubles B de la levure de distillerie conservent sensiblement toute leur activité; par contre, d'autres principes, en particulier la zymase, sont profondément altérés.
- III. L'extrait alcoolique préparé à partir de la levure de bière fraiche, et utilisé comme source de vitamines hydrosolubles B, est beaucoup plus efficace que l'extrait préparé dans les mêmes conditions, avec la même levure préalablement séchée à l'air.
- IV. En outre, ces expériences prouvent nettement, une fois de plus, que le Rat et le Pigeon se comportent d'une manière très différente visaèvis des deux sortes de vitamines hydrosolubles B (*).

Mus L. RANDOIN.

RAOUL LECOO.

 Travail du Laboratoire de Physiologie de la Station centrale de Recherches sur l'Alimentation (Institut des Recherches agronomiques).

Recherches sur les graines d'« Euphorbia amygdaloides » L.

L'euphorbe amandier (E. amygdaloides L. = E. sylvatica Jacq.) est une plante répandue dans presque toute la France. Elle croît dans les bois, principalement dans les jeunes taillis des terrains calcaires ou argilo-calcaires.

C'est une plante vivace de 40 à 80 ctm. de hauteur, robuste, multicaule, à souche épaisse et rameuse. Les tiges florifères sont dressées. Sous-ligneuses et nues à la base, elles sont herbacées, feuillées et pubescentes vers l'ombelle.

Les feuilles sont entières, dimorphes : les inférieures, qui ont une teinte vert foncé ou rougeâtre, sont persistantes, fermes, lancéolées, groupées presque en rosette; les supérieures, qui présentent une teinte vert jaunâtre, sont caduques, molles, oblongues ou obovales, éparses.

L'ombelle possède 5-10 rayons dichotomes. Les bractées florales sont semi-orbiculaires et soudées deux à deux en un disque concave. Les glaudes de l'involucre sont jaunes, échancrées en croissant, munies de deux cornes longues et convergentes. Le fruit est une capsule globuleuse-trigone de 4 à 5 mm. de diamètre, glabre et finement ponctuée, qui arrivé à maturité en join.

CARACTÈRES EXTÉRIEURS DE LA GRAINE D'« EUPHORBIA AMYGDALOIDES»

La graine d'Euphorbia amygdaloides est ovoïde et mesure 2 mm. 1 à 3 mm. de longueur, sur 1 mm. 4 à 2 mm. 2 de largeur. Elle est terminée, à l'extrémité correspondant au hile, par une caroncule blanc jaunditre. De cette caroncule part un raphé de couleur noire qui divise la face ventrale de la graine en deux motifes.

La surface de la graine est unie; elle est constituée par une pellicule mince, pulvérulente, dont la couleur varie du gris clair au gris foncé. Cette enveloppe recouvre un testa noir, dur et cassant, dont la face interne est lisse, brillante, de teinte gris métallique.

L'amande est composée d'un albumen huileux, blanc, au milieu duquel se trouve l'embryon.

Les graines d'Euphorbia amygdaloides sont inodores et possèdent une saveur qui, d'abord fade, devient ensuite légèrement âcre.

Le poids moyen de 1.000 graines est de 3 gr. 710 et le litre pèse 0 K° 490.

COMPOSITION CHIMIOUE

L'analyse de cinq échantillons, récoltés de 1913 à 1926, permet d'établir, comme suit, la composition movenne de la graine d'Euphorbia amvadaloides:

												°/°	
Eau											9	gr.	33
Matière	grasse										28	gr.	88
Matières	protéiques	٠.									21	gr.	02
	glucidique	s.									7	gr.	92
_	minérales.										3	gr.	44
Calledan											20		

L'HUILE D' « EUPHORBIA AMYGDALOIDES »

Les graines d'Euphorbia amygdaloides fournissent, par expression à froid, une huile limpide, très fluide, de couleur jaune pâle. Cette huile n'a pas d'odeur caractéristique; sa saveur est d'abord douce, puis un

L'éther de pétrole permet d'épuiser complètement les graines et d'obtenir une huile ayant les mêmes caractères que celle de pression.

Fraîches ou vieilles, les graines d'Euphorbia amvodaloides donnent des huiles d'une limpidité parfaite, de couleur normale, dont les principales constantes ne sont pas sensiblement modifiées.

Des graines récoltées en juin 1926 et soumises à la presse un mois plus tard m'ont fourni une huile que je prendrai comme type et dont voici les caractères analytiques :

Caractères physiques.

Couleur	Jaune pále.
Spectre d'absorption (sous 5 ctm.)	3 bandes atténuées.
Déviation polarimétrique $(l=2)$	+ 36'
Densité (15º/15º)	
(à 220	1,4810
Indice de réfraction } & 220	1,4836
 de Crismer (alcool d = 0,7967) 	640
Point de congélation	— 30°

	Caractères chimiques.	
Acides	gras libres } en milligr. KOH pour 1 gr	2,1
_	gras solubles (Planchon) { en cm2 KOH N/10 pour 150 cm2 en acide butyrique p. 100 gr	1,6
-3	gras insolubles + insaponifiable (Hehner)	95,85 %
_	gras volatils (Reichest-Wolny) solubles (en cm3 KOR N/10)	1

Indice de saponification		 194,0
- d'iode (W138)		 192,1
- d'acétyle (André)		
Matières insaponifiables		 0,88°/c
Glycérides bromés insolubles dans l'éther (Hehner et Mitchell)		 39,66 %
Degré d'oxydation (Bishor)		 19,96 %

Réactions qualitatives.

Essai de l'élaidine	Negatil.
- de Ballian à l'aldéhyde formique	_
- sulfocarbonique de Halphen	_
- de Villavecchia et Fabris	_
- de Tocher au pyrogallol	Coloration rouge vineux.
 de Blanez (recherche de l'acide arachidique). 	Négatif.
— de Bellier (— —).	_
— bromé de Halphen	Précipité immédiat.
- de Bertier à la résorcine	Huile violet foncé et acide jaune

Caractères des acides gras.

Acides gras totaux :

Indice de réfraction à 22°								1,4721
- d'iode (Wus)								201,0
 de neutralisation 								198,0
Proportion d'acides solides (1).							95,8 %
Proportion d'acides liquides							•	4,2 0/0
cides gras liquides :								

Indice de réfra	ction à	150									1,4751
- d'iode (V	Vus).	٠.			٠	٠				٠	207,1

L'huile d'Euphorbia amygdaloides se caractérise par sa forte densité. son indice de réfraction élevé, son indice d'iode remarquable, et l'importante quantité de ses glycérides bromés insolubles.

Ses caractéristiques sont inférieures à celles de l'huile d'Euphorbia helioscopia dont j'ai donné précédemment l'analyse (*). Elles ne sont pas très éloignées de celles de l'huile de lin. Toutefois, la proportion des dérivés bromés et la valeur du degré d'oxydation font présumer que l'huile d'Euphorbia amyadaloides doit l'emporter sur l'huile de lin par sa teneur en composés linoléniques.

L'huile d'Euphorbia amygdaloides possède le même degré d'oxydation que l'huile d'Euphorbia helioscopia, mais elle absorbe l'oxygène beaucoup plus lentement. Cette différence dans la rapidité d'oxydation donne à penser que ces deux huiles présentent une composition un peu différente. Cette indication se trouve d'ailleurs confirmée par les écarts

Déterminée par la méthode de David, aux sels ammoniacaux.

P. GILLOT. Bull. Sc. Pharm., 23, 1926, p. 193.

que l'on constate dans les densités, les indices de réfraction, les indices d'iode et les glycérides bromés des deux huiles.

L'huile d'Euphorbia amygdaloides diffère en outre de l'huile d'Euphorbia helioscopia par sa teneur plus élevée en acides gras, libres, solubles et volatils.

Variation des caractères de l'huile. — Afin de mettre en évidence les variations observées chez les différents échantillons d'huile d'Euphorbia amygdaloides que j'ai eu l'occasion de préparer au laboratoire, j'ai consigné, dans le tableau suivant, un certain nombre d'indices:

RÉCOLTES	HUILE */o	AGE des graines traitées	MODE d'obtention de l'huile	densité à 15°	INDICE de réfraction à 15*	INDICE d'iode Wijs	ACIDITÉ {en acide oléique */.}
1913	30,08	6 mois.	Éther de pétrole.	0,9:62	1,4839	190,8 190,0	1,87 4,08
1919	32,55	3 mois.	Pression.	0,9359	1,4840	190,2 189,5	1,37
1921	28,92			0.9368	1.4846	197.6	3,11 4,87
1923	30,74		Ether de pétrole.	0,9364	1,4845	196,2	1,95
1926	22,15	1 mois.	Pression.	0,9359	1,4836	192,1	1,07

L'examen de ces résultats montre :

1º Que la teneur en huile des graines d'Euphorbia amygdaloides varie notablement selon les récoltes:

2º Que la composition de l'huile extraite des graines, soit par pression, soit au moyen des dissolvants, n'oscille que dans de faibles limites;

3° Que l'influence exercée par l'oxydation atmosphérique sur l'huile incluse dans la graine est relativement faible.

Propriétés et usages. — L'huile d'Euphorbia amygdaloides possède des propriétés analogues à celles des autres huiles d'euphorbes indigènes ('). C'est une excellente huile siccative, [qui peut recevoir les mêmes applications industrielles que l'huile de lin.

Au point de vue physiologique, elle est purgative et dépourvue de propriétés rubéfiantes.

PAUL GILLOT,

Docteur ès sciences,

Chef de travaux pratiques
à la Faculté de Pharmacie de Nancy.

1. P. GILLOT. C. R. Ac. Sc., 180, 1925, p. 1285.

Contribution à l'étude pharmacodynamique de l'« Anemone Pulsatilla » L.

Bien qu'elle soit inscrite à la Pharmacopée française et qu'elle doive être considérée comme un des meilleurs analgésiques des organes génitaux, l'alcoolature d'Anemone Pulsatilla L. n'a encore été que fort peu étudiée au noint de vue nharmacodynamique.

En dehors des travaux plutôt toxicologiques de Bronvsky ('), Bronderes ('), Nola (') et Rocherre ('), l'Anemone Pulsatilla L. n'a, en effet, été l'objet que des études pharmacodynamiques de Ballon ('), de Noel et Lamerk (') et de Piccier, Dalelle et Burman (').

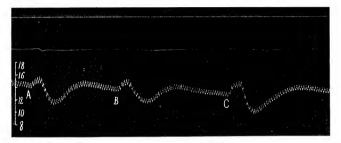
De ce dernier travail, d'une insuffisance scientifique bien américaine, on ne peut retenir que l'affirmation d'une action dépressive de l'Anemone sur l'utérus isolé de cobaye.

Quant aux mémoires de Ballon et de Noel et Lambert, leurs conclusions relatives à l'action circulatoire de l'Anemone Pulsatilla ne sont pullement concordants

Pour Ballon, à la suite de l'injection intraveineuse de suc frais () d'Anemone sylvastris L diué dans du sérum légèrement alcalin, « la pression sanguine [chez le chien non anesthésié?] n'a montré aucun changement, seuls les battements cardiaques ont diminué progressivement d'amplitude et de nombre. Ce n'est qu'à la période immédiatement prémortelle que l'on a constaté une chute de pression coïncidant avec l'arrêt de la respiration ».

Par contre, pour Noel et Lambert, chez le « chien [curarisé], l'injection de fortes doses (*) ralentit tout d'abord le cœur, puis l'accélère

- 1. BRONVSKY. Nouveaux Remèdes, 4886, 2, p. 555.
- P. Q. BRONDGEEST. Anemonine on have working op het dierlijk organisme-Feestbundel a F. C. Donders, etc., Amsterdam, 1888, p. 131-146.
 - 3. G. Nola, Gaz. degli Ospedali, 1893, p. 1220.
 - 4. A. T. ROCHEBRUNE. Toxicologie africaine, Paris, 1897, 1, p. 216.
- L. Ballox. Contribution à l'étude physiologique et thérapeutique des anémones, Thèse Doct. Méd., Paris, 1994.
 C. Nozt. et M. Lawserr. Recherches expérimentales sur l'Anémone Pulsatille.
- Arch. internat. de Pharmacodynamie, 1898, 4, p. 169-184.
 7. PILCHER, DALZELL et BURMAN, JOURG, of Amer. medic. Assoc., 1916, 67, p. 490
- PILCHER, DALZELL et BURMAN. Journ. of Amer. medic. Assoc., 1916, 67, p. 490 et suiv.
- 8. Ce suc est obtenu par pulpage de la plante fraiche entière. Il provoquerait, d'après Ballon, les mêmes phénomènes toxiques que le suc frais d'Anemone Palsa-tilla L. mais à des doses environ deux fois plus petites.
- 9. Noz. et Lasserr ont utilisé une alcoolature d s feuilles et fleurs fraiches d'Anemone Pulsatilla, distillée ensuite au hain-marie « jusqu'à ec que l'alcool ne passe plus ». Cet extrait représenterait à peu près le double de son poids de plante.



Fio. 1. — Chienne de 6 K.*, anesthésiée par le chloralosana (22 centigr. par kilo), ayant ses vagues coupés, et soumise à la respiration artificielle. — Première ligne : Temps en secondes : Deuxième ligne : Modifications pléthysmographiques du rein enregistrées par l'onographe de lov; Troisième ligne : Modifications de la pression carotidienne enregistrées par le manomètre à mereure. — En A, injection de 10 cm² de notre préparation d'anémons: en B, injection de 10 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation de 10 cm² de notre préparation de 10 cm² de notre préparation de 10 cm² de notre préparation; en C, injection de 20 cm² de la même préparation de 10 cm² de notre préparatio

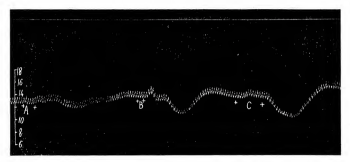
légèrement. Les préparations d'anémone ont une action vaso-constrictrice très énergique. Sous l'influence d'injections intraveineuses on voit le volume du rein et des testicules diminuer notablement, tandis que la pression carotidienne augmente ».

A défaut d'une préparation d'anémone faite suivant la technique des professeurs Perror et Goris - préparation dont l'étude pharmacodynamique serait très intéressante — nous avons utilisé une alcoolature d'Anemone Pulsatilla conforme au Codex, préparée et mise gracieusement à notre disposition par la maison Dausse. La faible activité et le degré alcoolique très élevé de cette préparation nous interdisaient d'employer sa dilution dans le sérum physiologique. Nous avons donc en recours à la technique suivante : on introduit, dans un dessiceateur à vide contenant de l'acide sulfurique, une capsule de porcelaine renfermant 500 cm' d'alcoolature d'Anemone Pulsatilla. La dessiccation est poursuivie à la température du laboratoire jusqu'à ce qu'on ait obtenu une masse visqueuse avant la consistance d'un extrait mou. Dans la capsule elle-même on triture alors cette masse extractive avec 25 cm2 d'alcool à 90°, puis on ajoute 25 cm3 d'eau distillée et on continue la trituration jusqu'à ce qu'on ait obtenu un liquide homogène auquel on aioute alors 50 cm3 de sérum physiologique. Au moment de l'injection, on prend une partie de ce liquide qu'on a préalablement bien agité et on le mélange dans la seringue même avec quatre parties de sérum physiologique. De cette façon, on peut injecter un liquide correspondant en volume à l'alcoolature originale, mais pratiquement dépourvu d'alcool (exactement 25 cm3 d'alcool à 90° pour 450 cm2 de sérum physiologique et 25 cm3 d'eau).

Nous avons înjecté cette préparation dans la saphène de neuf chiens et chiennes d'âge, de race et de poids différents, mais toujours placés dans les mêmes conditions expérimentales : anesthèsie par injection intraveineuse de 12 centigr. de chloralosane par kilo d'animal, section des deux vagues, respiration artificielle, enregistrement de la pression carotidienne par le manomètre à mercure, enregistrement des modifications de volume du rein par l'oncographe de Roy relié à un tambour de Manay.

L'injection dans la saphène de 1/2 à 1 cm' de notre préparation par kilo d'animal provoque une hypotension très manifeste, d'autant plus accentuée que la dose est plus forte et l'injection pratiquée plus rapidement (fig. 4).

Cette hypotension n'est pas d'origine vagale. Si on injecte, en effet, notre préparation chez un chien auquel on a préalablement injecté une quantité de sulfate d'atropine suffisante pour que l'excitation éléctrique du bout périphérique du pneumogastrique reste sans effet, on constate que l'hypotension se produit comme chez l'animal non atropiné (fig. 2).



Fro. 2. — Chienne de 8 K.º, asesthènice par le chloralossane (12 centigr. par kito), ayant ves vagues coupes, sommise à la respiration artificielle et ayant reçu deux injections intraviences successives de chacune 8 milligr. de sulfate d'atropine. — Première ligne: Modifications piethysmographiques du rein enregistrices par l'oncographe de Roy; Troisième ligne: Modifications de la pression carotidienne enregistrices par le manomètre à mercure. — En A, injection lente de 8 cm² de la même préparation d'amémone; en B, injection rapide de 8 cm² de la même préparation en cl. injection lente de 16 cm² de la même préparation. Les croix placées avant les lettres A, B et C marquent le debut des injections, celles qui suivent ces trois lettres indiquent la fin des injections. — Tracé réduit d'un tiers.

Cette hypotension — du moins quand elle est provoquée sur des doses faibles — ne résulte pas d'une dépression cardiaque. L'enregistrement

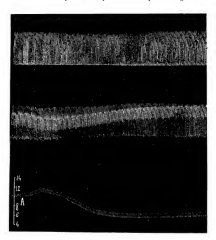
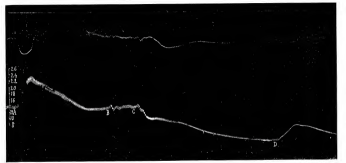


Fig. 3.— Chienne de 5 K.º, anesthésie par le chloralosane (12 centige, par kio) ayunt ses vagues coupés et soumise à la respiration artificielle. — Première ligne: Temps en secondes; Deuxème ligne: Mouvements de l'auricule euregistrés par la méthode du cour in sin; Troisième ligne: Mouvements du ventricule enregistrés par cette même méthode; Quatrième ligne: Modifications de la pression carotidienne enregistrées par le manomètre à mercure. — En A. injection de 10 cm² de note préparation d'amémone. — Tracé réduit de motité.

simultané de la pression carotidienne par le manomètre à mercure et des contractions de l'auricule et du ventricule, suivant la technique du cœur in situ, montre en effet que notre préparation peut provoquer de l'hypotension sans que l'inotropie et la chronotropie du cœur soient en



Fio. 4.— Chien de 9 K°, ane-thesie par le chloredosane 12 centigr, par kito), ayant see vagues compte, et soumis à la respiration artiflié ceille. — Première ligne : L'empis pos rescondes; Deuxière ligne : Modification piddysnorgrabiques du rein enresistree par l'onco-certain par l'entre de Roy; Troisème ligne : Modification de la pression avantidienne caregistrees par le manomère à mercure. — Brigettion de 57000 de milligre, d'adrécnalme en solution à 1 p. 100,000 dans le serum physiologique; en D, injection de 18 cm² de notre préparation d'anémone; en D, injection de 5,100° de milligr. d'adré-nalme analme en solution à 1 p. 100,000 dans le serum physiologique; multiple dans le serum physiologique; multipl

rien modifiées (fig. 3). Il y a donc lieu de penser que cette hypotension est, tout au moins avec les doses faibles d'Anemone Pulsatilla, d'origine vasculaire

Nous avons cependant observé que l'injection de notre préparation provoque une vaso-constriction rénale légère et fugace (fig. 1 et 4), bien différente par conséquent de celle qu'ont enregistrée Noel et Lambert (loco citato, p. 182, planche III).

Quant à la vaso-constriction testiculaire signalée per Nozt et Lamert, nous ne l'avons jamais constatée. Nous devons d'ailleurs faire observer que, dans un travail récent, Kino et Ostuno (*) ont montré que, mêmé sous l'action de substances aussi énergiquement vaso-constrictrices que l'adrénaline, le volume du testicule chez l'animal entier suit passivement les modifications de la pression carotidienne et par conséquent n'est pas diminué, mais faiblement augmenté.

Ces expériences ne permettent pas cependant de rejeter l'opinion de Nozi. et Lamerar et d'affirmer que les effets thérapeutiques de l'anémone ne résultent pas de son action vaso-constrictrice. En effet, les observations de ces deux auteurs ont été faites sur des chiens curarisés alors que les nôtres n'ont pu l'être que sur des chiens anesthésiés par le chloralosane. Or, nos recherches sur l'hydrastine nous ont montré que cet alcaloide est hypotenseur cher l'animal chloralosané alors que, d'après P. Marson ('), il serait nettement hypertenseur cher l'animal curarisé. Il est très regrettable que, pour complaire à un quarteron de vieilles filles intoxiquées par une propagande antivivisectionniste d'origine anglo-saxonne, on ait renoncé en France à expérimenter sur l'animal ona nesthésié. Tirer des conclusions thérapeutiques de l'action pharmacodynamique d'un médicament sur un animal préalablement intoxiquépar un anesthésique est nécessairment hasardeux.

Ajoutons que chez le chien ayant reçu une dose suffisante de notre préparation l'adrénaline détermine une hypertension et une vasoconstriction rénale très inférieures à celles que la même dose d'adrénaline provoquait avant l'anémonisation (fig. 4).

Ajoutons enfin que la toxicité de l'anémonine — qu'on considère labituellement comme le principe actif des anémones — nous parait plus élevée qu'on ne l'admet généralement. D'après Nort et Lambert (loco citato, p. 173), une injection intraveineuse de 400 milligr. d'anémonine aurait laissé en parfaite santé un chien de 2 km 500. Pour Ballon (loco citato, p. 42-43), il faudrait injecter dans les veines du chien des doses énormes d'anémonine (plus de 250 milligr. par kilo d'animal) pour que, par suite de l'arrêt de la respiration suivi quelques minutes après de l'arrêt cardiaque, la mort survienne quatre à cinq heures après l'injec-

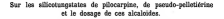
C. E. Kino et B. M. Osluno. Americ. Journ. of Physiol., 1924, 70, p. 101-102.
 P. Mangoni, Archiv f. experiment. Pathologic u. Pharmakologic, 1890, 27, p. 171.



Fig. 3.— Chienne de 10 km², anesthèsie par le chloralosane (12 centigr. par kilo) ayant ses vagues intacts. — Prmière lique: Temps en secondes; beuxième lique: Mouvements respiratoires enregistrès par le pneumographe double de Maary; Troisième lique: Modifications de la pression caroblinne enregistrès par le manomètre a mercure. — En A. Injection de 17 cm² de sérom physiologique; en B. [njection de 20 cm² d'une solution à 1 °, d'anemonine cristallisée dans le serum physiologique. — Trace réduit d'un flex.

tion. Nous avons constaté, au contraire que, chez un chien chloralosané de 40 K^m, il a suffi d'une injection intraveineuse de 200 milligr. d'anèmonine(') pour provoquer très rapidement et définitivement l'arrêt respiratoire bientôt suivi de l'arrêt cardiaque (fig. 5).

RAYMOND-HAMET.



Ayant eu à déterminer, pour des recherches ultérieures, l'état de pureté de quelques sels d'alcaloïdes : chlorhydrate de pilocarpine, sulfate de pseudo-pelletiérine (*), nous avons cherché à nous rendre compte si la méthode pondérale par précipitation à l'état de silicotungstate d'aclacide (suive de l'incinération du produit pour déterminer le poids d'acide silicotungstique correspondant) pouvait être utilisée avec profit pour le dosage de ces alcaloïdes.

Dejà cette méthode, préconisée dès 1899, par M. le professeur G. Braranan, avait dét envisagée avec plus ou moins de succès par d'autres auteurs pour un certain nombre d'alcaloïdes : morphine, strychnine, brucine, nicotine, conicine, spartèine, atropine, aconitine, quinine, ergottnine. D'après M. Javiller ('), les combinaisons offrent d'autant plus de garantie : 1º que leur insolubilité est plus grande; 2º que leur poids moléculaire est plus élevé par rapport à celui de l'alcaloïde considéré.

Nous avons établi la formule des silicotungstates de pilocarpine et de pseudo-pelletiérine d'après la formule générale suivante, donnée pour certains silicotungstates (pyridine, morphine, strychnine) par M. G. BER-TRANO (*): 12 ToU, SiO, 2HVO, 4 alcaloïdes + nHVO, qui montre qu'il faut 4 molécules d'une base mono-acide pour saturer 1 molècule d'acide

- 1. Nous avons employé une anémonine cristallisée préparée et graciessement mise à notre disposition par la maison Houvé. Cette anémonine était dissoute dans quelques centimètres cubes d'alcool à 30° auquel on ajoutait la quantité de sérum physiologique nécessaire pour que chaque centimètre cube de la solution contienne 10 milligr. d'amémonine. Notous toutéries qu'on obtenait ains in ons su une solution claire mais un liquide très trouble dans lequel l'anémonine se trouvait probablement en sussension.
- Nous remercions ici très sincérement M. G. Tassar qui a eu l'amabilité de nous fournir l'échantillon de sulfate de pseudo-pelletiérine pur avec lequel nous avons fait nos essais.
- M. Javillier. Sur les silicotungstates de conicine, de spartéine et d'atropine.
 Bull. Sc. Pherm., 1910, 17, p. 315.
- G. Brathand. Sur l'emploi de l'acide silicotungstique comme réactif des alcaloïdes. Bull. Soc. chim., 1899, 21, p. 434.

silicotungstique, ce qui est en accord avec la tétra-basicité de cet acide établie par Wyrmborr en 1896.

Nous avons traité des prises d'essai de 0 gr. 10, 0 gr. 20, 0 gr. 30 de sels de pilocarpine et de pseudo-pelletiérine en solution aqueuse dans 50 cm d'éau d'acidité chlorhydrique déterminée, par l'acide silicotungs-tique en solution à 10° l.- Le précipité obtenu, blanc et amorphe pour le sel de pilocarpine, cristallisé en aiguilles soyeuses pour le sel de pseudo-pelletiérine, a été abandonné à lui-même pendant vingt-quatre heures, puis filtré, lavé à l'eau acidale jusqu'à ce que le liquide de lavage ne précipite plus une solution de sel de quinine à 1 °/, : maximum, 200 cm². Après séchage à 130° il a été incinéré au four à moufle jusqu'à poids constant. Le poids d'acide silicotungstique trouvé a été comparé au poids de cet acide calculé d'après la formule théorique du silicotunsstate.

D'autre part, ayant établi par le calcul le coefficient théorique pour chaque alcaloïde, nous avons pu confirmer expérimentalement ce coefficient, ce qui permettra de doser ces deux alcaloïdes d'après le poids d'acide silicotungstique trouvé après incinération. La formule générale est la suivante : $p \times c = A(1)$: p désignant le poids d'acide détermine par pesée, c le coefficient cherché, A le poids d'alcaloïde de la prise d'essai.

4º Silicotungstate de pilocarpine. — Le chlorhydrate de pilocarpine, C"H"NO, HCl, sur lequel nous avons opérérenferme pour une molécule de sel (PM =244,5) une molécule d'alcaloïde (PM =208). Son silicotungstate aurait pour formule: 12 TuO', SiO', 2H'O,4(C'H"N'O').

a) Coefficient calculé :
$$p \times c = A$$
; $p \times \frac{832}{284.4} = p \times 0.2925$.

b) Coefficient expérimental : un dosage préalable du chlorure dans le sel du commerce (par la méthode Charpentier-Vohlard) nous a montré que celui-ci était pur.

Dans des essais préliminaires, la précipitation avait été faite en liqueur Hul Λ^{-1} (..., mais sous avons reconnu que le précipité, même après quarante-huit heures de repos, était insuffisamment consistant et traversait le filtre. Les meilleures conditions de précipitation, que nous avons déterminées, paraissent correspondre à une acidité HUI de Λ^{+1} (... additionnée de X gouttes HCI pour 50 cm² : le précipité obtenu paraît insoluble et reste sur le filtre.

a) D'une part, nous avons calculé les quantités de pilocarpine correspondant aux prises d'essai : P=p de sel $\times \frac{208}{244,5} = p \times 0.8501$. Puis nous avons calculé les quantités d'acide silicotungstique, qui, d'après la formule du silicotungstate posée, devraient correspondre après incinération aux quantités de pilocarpine calculées ci-dessus : Acide=p' de $\times 2844$.

base
$$\times \frac{2.844}{832} = p' \times 3,418$$
.

b) D'autre part, nous avons déterminé par l'expérience les quantités d'acide par pesée après incinération et, finalement, nous avons calculé, en utilisant les poids d'alcaloïde correspondant aux prises d'essai, le coefficient expérimental d'après la formule $C = \frac{\Lambda}{p}(2)$. Nous avons dressé le tableau suivant qui nous montre que les poids d'acides pesés et ceux calculés, pour chacune des prises d'essai, sont très voisins et que le coefficient expérimental, moyenne de cinq expériences, nous a donné le chiffre 0.9293, voisin du chiffre théorique 0.9295.

PRISE D'ESSAI	PILOCARPINE	ACIDE SILIO	COEFFICIENT	
0,10 0,10 0,20 0,20 0,30	0,08507 0,08507 0,47014 0,47014 0,25521	0,2907 0,2907 0,2907 0,5814 0,5814 0,8721	0,2878 0,2873 0,2873 0,5820 0,5780 0,8800	0,2958 0,2933 0,2909 0,2938

2º Silicotungstate de pseudo-pelletiérine. — Le sulfate de pseudopelletiérine a pour formule (C'H'NO') SO'H', 3H'O, et renferme pour une molécule de sel (PM = 458) 2 molécules de base (PM = 453). — Son silicotungstate aurait pour formule:

- a) Coefficient calculé: $\frac{612}{9914} = p \times 0.2151$.
- b) Goefficient expérimental: Le sel de pseudo-pelletiérine renferme 3H'O de cristallisation, c'est-à-dire par molécule 3 × 18 = 54H'O.

0,10 de sel renferment 0 gr. 4179 d'eau. Par suite les prises d'essai contiennent les quantités sui vantes de sel précipitable : 0 gr. 10—0,0882; 0 gr. 20—0,1764; 0 gr. 30—0,2646.

Les conditions d'acidité du milieu qui paraissent correspondre le mieux à l'insolubilité du silicotungstate sont de 0 gr. 50°/ $_{\circ}$ HCl.

Nous avons suivi le même raisonnement que plus haut :

a) Poids de base = p de sel $\times \frac{306}{458} = p \times 0.668$.

Poids d'acide =
$$p'$$
 de base $\times \frac{2844}{612} = p' \times 4,647$.

b) Nous avons dressé le tableau ci-dessous qui nous montre que les poids d'acide, dans les deux cas, sont voisins et que le coefficient

expérimental, moyenne de cinq expériences, s'il n'est pas identique au chiffre théorique, en est assez rapproché.

PRISE D'ESSAI	PSEUDO- PELLETIÉBINE	ACIDE SILIC	COEFFICIENT		
PRISE D ESSAI	correspondante	calculé	obtenu	expérimental	
0.10 — 0.0882 0.10 — 0.0882 0.20 — 0.1764 6.20 — 0.1764 0.30 — 0.2646	0,0589 0,0589 0,1178 0,1178 0,1767	0,2737 0,2737 0,5474 0,5474 0,8211	0,2710 0,2690 0,5410 0,5400 0,8180	0,2181 0,2179 0,2161 0,2176	

Plusieurs essais ont été tentés avec le sulfate de pelletièrine du commerce (C'H"NO)'SO'H',3H'O qui nous a été délivré sous forme d'une masse visqueuse brunâtre. Il renferme pour une molècule de sel (PM = 434), deux molécules de base (PM = 144). — Son silicotungstate aurait pour formule : 12 To\SiO;3(H)O,4(H"NO)'+JHO,4(H"NO)'+JHO.

- a) Coefficient calcule $p \frac{364}{2844} = p \times 0.1983$.
- b) Coefficient expérimental: Les priscs d'essai devraient contenir les quantités suivantes de sel précipitable: 0 gr. 10 — 0,0875; 0 gr. 20 — 0.1751.
- Les conditions d'acidité du milieu sont les mêmes que celles de la pseudo-pelletiérine : 0 gr. 50 °/00 HCl.

En suivant le même raisonnement que plus haut :

a) Poids de base = p de sel $\times \frac{282}{4.34}$ = $p \times 0.650$.

Poids d'acide = p' de base $\frac{2844}{\pi GA} = p' \times 5,042$.

b) Nous avons dressé le tableau suivant qui nous montre que les poids d'acides, dans les deux cas, sont très différents et le coefficient expérimental bien supérieur au coefficient calculé.

En tenant compte des poids d'acide pesés, la quantité de sel par prise d'essai ne dépasserait pas 0 gr. 042 pour 0 gr. 10.

PRISE D'ESSAI	PELLETIÉRINE correspondante	ACIDE SILICO	obtenu	COEFFICIENT expérimental		
0,10 — 0,0882	0,0567	0,2859	0,120	0,2343		
0,20 — 0,1764	0,1146	0,5718	0,248	0,2340		

Conclasions. — D'après les résultats ci-dessus, il semble résulter que la méthode pondèrale au silicotungstate puisse être employée avec avantage au dosage des deux alcaloides: pilocarpine et pseudo-pelletiérine, dans leur sel, — toutefois en se plaçant dans les conditions d'acidité et de dilution convensibles indiquées plus haut. — D'autre part, les silicotungstates de pilocarpice et de pseudo-pelletiérine paraissent bien répondre à la formule générale des silicotungstates donnée par M. G. Berranxo pour certains: 4 molécules de base mono-acide pour une d'acide silicotungstatique.

Quant au sulfate de pellietiérine (*), nous pouvons dire que la méthode pondérale permet d'indiquer que le sel du commerce est un sel impur, sans pouvoir préciser davantage si cette méthode peut être appliquée facilement au dosage d'un sel pur.

A. GUILLAUME.

Professeur à l'Ecole de Médecine et de Pharmacie et à l'Ecole supérieure des Sciences, Pharmacien en chef des Hôpitaux de Rouen.

'Une nouvelle application mécanique dans la verrerie.

Les applications mécaniques n'ont fait, daus la verrerie, des progrès sérieux que depuis une vingtaine d'années. Elles avaient été beaucoup plus longues et plus difficiles à réaliser que dans les autres industries. La matière employée, le verre, était plus exigeante et semblait vouloir rebuter toutes les tentatives.

Par contre, si la verrerie a êté une des dernières à réaliser des progrès, elle a vite rattrapé son retard. Elle le doit, en grande partie, aux Américains pour lesquels le problème de la main-d'œuvre est, comme chacun sait, capital et joue, en conséquence, un rôle plus grand qu'en Europe.

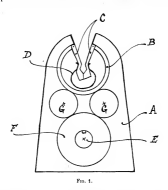
Les premiers procédés mécaniques ont d'abord été appliqués à la fabrication des boutellles et à celle du verre à vitre. Les boutellles et les flacons sont maintenant fabriqués mécaniquement (machines Boucers, Owess, Robant, Lynch, Westlake ou Empire, auxquelles sont souvent adjoints des distributeurs automatiques du genre Feders Hartromb). Le verre à vitre est, lui aussi, fabriqué maintenant par des procédés mécaniques du genre Peups de l'approcédés mécaniques de l'approcédes mécaniques de l'approcédes

1. Nous avions été averti par M. G. Taxzar que le sulfate de pelletiérine sur lèquel nous avons opéré, visqueux, noirâtre, et que l'on trouve actuellement sous cet état dans le commerce, devait être impur et, en tous cas, totalement idiférent du sel vrai, bien cristallisé, blanc et stable, mais que malheureusement nous n'avons pu nous procurer. FAVRE

156

niques (Fourcault, American Window Glass, Libbey Owens), ainsi que le verre en tube (machine Danner).

Ces premiers succès devaient inciter naturellement toutes les indus-



tries qui touchent au verre à rechercher des procédés nouveaux pour la fabrication des articles dont la consommation va toujours en

Canne de verre de 1 m 20

Canne de rerre après étirage: 4 m

Fig. 2.

augmentant. L'ampoule électrique et l'ampoule à sérum étaient du nombre.

La fabrication mécanique des ampoules électriques est réalisée depuis quelques années aux États-Unis et depuis un an en France. La fabrica-



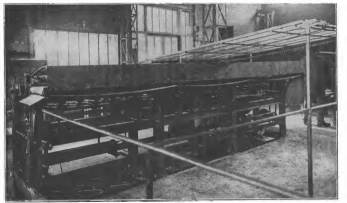


Fig. 3

158 FAVRE

tion mécanique des ampoules à sérum vient, à son tour, d'être réalisée et, cette fois, la machine est française.

Les ampoules à sérum sont devenues d'un usage courant et leur consommation va toujours en augmentant depuis la découverte des sérums et avec les nouvelles méthodes de thérapeutique. Elles sont encore fabriquées partout à la main dans tous les pays qui en produisent (France, Allemagne et lialie surtout).

Le verre employé à cette fabrication a déjà la forme de tube (ce tube que fabrique la machine Dansen) et le travail, très simple, consiste à ramollir une partie de ce tube, en le faisant tourner sur son axe devant un chalumeau, et à l'étirer quand le verre est suffisamment ramolli, en le faisant toujours tourner sur son axe, jusqu'au refroidissement de la partie étirée.

Ce principe, à première vue, peut paraître simple et d'une exécution mécanique aisée. Mais il y avait difficulté à vouloir réaliser plusieurs ampoules à la fois, condition indispensable pour justifier une fabrication mécanique.

La machine FAVRE, dont la mise au point remonte à deux ans déjà et dont l'Union verrière vient de mettre plusieurs modèles en exploitation, a réalisé ce problème d'une facon très rationnelle.

Le verre en tube, coupé à une longueur fixe (1 m. 20), préalablement trié au diamètre voulu, est disposé sur les chaînes dentées d'un plateau de distribution. Un levier à main actionne un dispositif qui commande ces chaînes, amène successivement une canne de verre à la fois et l'introduit dans les griffes de préhenseurs.

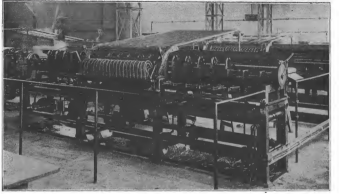
Ces préhenseurs constituent la partie la plus intéressante de cette machine. Il fallait faire tourner la canne de verre sur son axe; pour cela il fallait la maintenir en autant de points équidistants qu'il devait y avoir d'ampoules à fabriquer avec cette même canne de verre (19 ampoules de 1 cm² avec une canne de verre de 1 m. 20). Mais il fallait aussi introduire cette canne de verre dans les organes chargés de la maintenir et de la faire tourner.

Le problème a été résolu par un dispositif très ingénieux. Les organes chargés de maintenir la canne de verre et qui sont justement appelés préhenseurs portent, à leur partie supérieure, un pignon ouvert B (voir fig. 1), ce pignon est muni de griffes C qui sont maintenues serrées l'une contre l'autre par un ressort D.

La canne de verre, amenée comme il vient d'être dit, tombe dans une échancrure ménagée dans les deux flasques de ces préhenseurs et qui correspond à l'ouverture du pignon porte-griffes B, elle vient se loger entre les griffes qui sont écartées par la canne de verre pousée par une tringle ad hoc et qui se referment pour la saisir et la retenir.

Une fois introduite et maintenue en plusieurs points équidistants cette canne de verre doit tourner sur elle-même pendant tout le temps





F16. 4.

de la chauffe du verre — un chalumeau entre chaque préhenseur — et aussi pendant l'étirage.

Le verre étant ramolli d'une façon égale sur lous les points à la fois, un embrayage actionne l'arbre E qui transmet sa rotation au pignon F lequel, à son tour, actionne deux pignons G dont l'un des deux se trouve toujours en contact avec le pignon porte-griffes B malgré son ouverture et la discontinuité de sa denture. Les griffes tournent entraînant en rotation la canne de verre qui se trouve maintenue en plusieurs points équidistants.

Les préhenseurs — qui sont au nombre de 21 sur une machine destinée à fabriquer des ampoules de 1 cm²— coulissent sur une règle et sont entraînés, au moment de l'étirage, par un parallélogramme articulé ciseau de Nuremberg) actionné lui-même par des crémaillères conjuguées à des vitesses variables et appropriées. Les préhenseurs, équidistants au départ, restent équidistants pendant l'étirage, temps pendant lequel le pignor F ne cesse pas de tourner en coulissant à clavettes longues sur l'arbre E transmetlant as rotation à la canne de verre dans toutes ses parties intactes ou effilées (voir fig. 2).

C'est la reproduction exacte du travail fait à la main, avec cette seule différence qu'une ouvrière ne produit qu'une ampoule à la fois alors que cette machine en produit 19 dans le même temps.

Un dispositif non moins ingénieux débraye alors et arrête la rotation de l'arbre E dans la position où l'ouverture du pignon B correspond à l'échancrure des préhenseurs A, un autre dispositif actionne les leviers dont chaque préhenseur est muni, leviers qui écartent les griffes, soulèvent la canne de verre étirée (qui a 4 m.) et la portent sur un plateau où des couteaux libèrent chaque ampoule de sa voisine en sectionnant la canne de verre dans ses parties effliées (voir fig. 2). Les ampoules glissent alors sur un tajes roulant qui les transporte à un point donné pour être mises en boîtes ou transformées en ampoules d'un autre modèle.

Tous ces mouvements se font avec une grande souplesse et sont réglables à volonté. Les uns sont commandés par la force électrique (1/2 CV par machine), d'autres par l'air comprimé et quelques-uns à la main. Il n'a pas été possible, et il ne semble pas qu'il puisse le devenir jamais, de rendre cette machine complètement automatique. Le degré de chauffe n'est pas constant comme dans les fours de verrerie. La température ambiante, sur laquelle les chalumeaux en action ont une grosse influence, suffit à modifier le temps nécessaire au ramollissement du verre qui n'est déjà pas le même pour tous les verres employés.

Mais, telle quelle, cette machine constitue un gros progrès dans la fabrication des ampoules à sérum et rend les plus grands services. Son application méritait d'être signalée.

FAVRE.

REVUE DES MÉDICAMENTS NOUVEAUX

Les nouveaux médicaments chimiques.

Les médicaments chimiques vulgarisés dans les années qui ont suivi la guerre ont fait, en 1923, dans le Bulletin des Sciences pharmacologiques, l'objet de deux revues de M. Sommelet, l'une générale : Sur quelques médicaments chimiques nouveaux (1), l'autre consacrée à la plus importante des acquisitions récentes de la thérapeutique chimique : Sur le traitement de la syphilis par les sels de bismuth (*). Nous projetons de présenter aux lecteurs de ce Bulletin les principaux médicaments chimiques proposés depuis cette date : ils sont nombreux, le rythme du mouvement s'accélère ici comme en beaucoup de domaines: leur liste est enflée de ceux qui sont nés d'un souci commercial et non d'un réel progrès scientifique : l'oubli tombera sur la plupart ; déjà, en cette courte période, 1924-1926, quelques-uns ont presque achevé leur évolution, de l'apparition à l'abandon. Il n'est pas inutile pourtant de connaître les produits nouveaux sur lesquels l'espoir des médecins et des malades reposera quelque temps; certains seront retenus; d'autres font partie d'une chaîne qui, d'amélioration en perfectionnement, conduira vers une médication durable : du chloral au gardénal deux étapes, le sulfonal et le véronal, s'estompent déjà, mais d'autres étapes de la route sont en vue. Pour certains de ces médicaments, l'expérimentation clinique est encore insuffisante ou n'a pas prononcé; le praticien doit savoir où elle en est.

Nous présenterons les produits nouveaux et ceux qui, déjà connus, ne font qu'entrer dans la pratique médicale; nous ne parlerons que des médicaments chimiques naturels ou synthétiques et de leurs associations simples, mais non des mélanges. Nous nous excusons par avance de présenter surtout des produits et des marques d'outre-Rhin; c'est un fait devant lequel il faut actuellement s'incliner: les plus nombreux et les plus importants des médicaments chimiques ne sont pas nêse ne France; proposons une excuse, un réconfort, une leçon : le Français répugne à essayer sur ses malades des médicament insuffisamment éprouvés; la principale découverte récent en chimiothérapie est tout de même de chez nous; pour tenir le rang auquel notre pays peut prétendre, il faut d'abord apprécier ce que font nos concurrents... puis travailler. Nous

Bull. Sc. Pharm., 30, p. 609.

Bull. Sc. Pharm., 30, p. 354.
 Bull. Sc. Pharm. (Mars 1927).

exposerons aussi les recherches qui, sans aboutir à quelque médicament commercialisé, ont mis en évidence les relations entre l'activité thérapeutique et la constitution chimique, permettant quelque progrès futur : elles ne céderont point ici le pas à tel médicament dont la découverte fut empirique ou dont les avantages restent douteux.

La majeure partie des indications bibliographiques sera laissée de côté; la bibliographie d'un tel sujet prendrait un développement considérable. On trouvera les principales références sur les médicaments classiques dans l'ouvrage de Fraenkel (1), et des références sur les médicaments récents dans les notices de M. TIFFENEAU sur les produits pharmaceutiques, de M. Fourneau sur la chimiothérapie, insérées dans Dix ans d'efforts scientifiques, industriels et coloniaux (édit. Chimie et Industrie), et dans le Formulaire annuel des médicaments nouveaux publié par M. R. WEITZ (BAILLIÈRE, édit.).

Les cadres de cette revue seront empruntés à la classification pharmacodynamique exposée dans ce Bulletin par M. Tiffeneau (*), la classification chimique des cours de pharmacie est peut être plus familière aux pharmaciens; celle-là permet mieux la comparaison des médicaments qui sont choisis en vue d'une action physiologique déterminée; des fonctions chimiques très différentes parfois réalisent cette action (camphre et ses succédanés) et souvent l'activité est réglée par des propriétés physiques plutôt que par tel ou tel groupement moléculaire (hypnotiques).

Nous examinerons successivement :

- 1º Les modificateurs du système nerveux central :
 - a) Anesthésiques généraux, hypnotiques, anesthésiques locaux : b) Analgésiques, antithermiques, antispasmodiques.
- 2º Les modificateurs du système nerveux periphérique :
 - g) Modificateurs périphériques (myotiques et mydriatiques);
 - b) Modificateurs cardio-vasculaires;
 - c) Diurétiques.
- 3º Les modificateurs de la nutrition (amers, analeptiques, toniques). 4º Les purgatifs:
- 5º Les vomitifs et expectorants;

 - 6º Les parasiticides :
 - a) Anthelmintiques;
 - b) Spécifiques des maladies à protozoaires, de la tuberculose. de la lèpre :
 - () Antiseptiques:
- 7º Les topiques cutanés.
- 1. S. FRAENKEL. Die Arzneimittel-Synthese auf Grundlage der Beziehungen zwischen chemischem Aufbau und Wirkung, J. Springen, Berlip, 1919.
 - 2. Bull. Sc. Pharm., 1925, 32, p. 607.

MODIFICATEURS DU SYSTÈME NERVEUX CENTRAL

PREVIER GROUPE.

ANESTHÉSIQUES GÉNÉRAUX

Les anesthésiques généraux, en se fixant électivement sur le système nerveux central, paralysent progressivement toutes ses fonctions; administrés avec précaution, ils aménent le sommeil, puis la suppression de la douleur (action sur l'encéphale), puis la suppression des mouvements réflexes et la résolution musculaire (action médullaire): l'envahissement bulbaire se traduit par des phénomères toxiquements.

Les hypnotiques se rattachent aux anesthésiques généraux : l'action physiologique des uns et des autres présente des analogies; on ne les utilise que pour le premier stade de la narcoe, la perte de la sensibilité n'est atteinte d'ordinaire qu'avec des doses dangereuses; mais on connaît aujourd'hui des hypnotiques capables de jouer le rôte d'anesthésiques généraux (Somnifène).

Les anesthésiques généraux les plus employés sont encore le chloroforme et l'éther qui tiennent la plus grande place, puis le chlorure d'éthyle et le protoxyde d'azote.

Chloroforme et éther sont des anesthésiques puissants qui, soit l'un, soit l'autre, suffisent à tous les cas, mais ils sont relativement dangereux: syncopes cardiaques ou respiratoires pendant la narcose ('), et accidents tardifs: ictères, broncho-nueumonies, acidose.

Le protoxyde d'azote, au contraire, est par lui-même sans danger immédiat ou tardif, mais ce n'est qu'un anesthésique faible, comme le chlorure d'éthyle; son action n'est suffisante qu'au prix d'une véritable asphysie dont on ne peut pas toajours limiter les inconvénients.

Un meilleur anesthésique doit donc être cherché : de nombreux anesthésiques on topurtant été essayés, sans succès durable. Les anesthésiques peuvent être classés en anesthésiques gazeux, anesthésiques liquides volatils, anesthésiques non volatils: division qui correspond au mode d'administration; ils ont été trouvés dans différentes catégories chimiques : hydrocarbures gras, dérivés halogénés, éthers, hypnotiques harbituriques.

A. - ANESTBÉSIQUES GAZEUX.

Les hydrocarbures gras sont anesthésiques : ceux de la série saturée (méthane, éthane) le sont trop peu; les propriétés anesthésiques des

 Les statistiques américaines rapportées par Sollwarn indiquent comme proportion d'anesthésies mortelles: 1 sur 3.060 pour le chloroforme, 1 sur 16.000 pour l'éther. hydrocarbures non saturés sont connues depuis longtemps, mais n'ont été appliquées que très récemment (éthylène, acetylène); en vain a t-on proposé en 1887 l'amylène (Pental de Kankanus); écst un liquidé (Eb.37°) plus facile à obtenir (déshydratation de l'alcool isoamylique donnant surtout le triméthyléthylène (CH³). C = CH.CH³, plus maniable qu'un gaz, plus actif que les autres carbures éthyléniques.

Les premiers termes de la série de l'éthylène ont été comparés par LLOYN K. Rucos (1925); les pouvoirs anesthésiques (sur le rat blanc) sont, par rapport à celui de l'éthylène pris comme unité, comme les nombres suivants:

Ethylène	Propylène	Butylène	Amylène
CHs = CHs	$CH_3.CH = CH_3$	(a)	(b)
1	2,25	4,50	15

a) Buylène obtenu par déshydratation de l'alcool buylique normal, contenant soit CH^{*}.CH = CH.CH^{*}, soit CH^{*}.CH = CH^{*}, soit un mélange des deux;
b) Amylène dérivé de l'alcool issamplique, c'est le β-issamylène (CH^{*})C= CH.CH^{*}, les quatre autres amylènes n'ont pas été étudiés au point de vue de leur pouvoir anesthésique.

L'emploi du butylène et de l'amylène s'accompagne d'une période d'excitation qui ne s'observe guère avec l'éthylène et le propylène.

L'action toxique de ces derniers s'exerce surtout sur les centres respiratoires, mais il semble que le butylène et l'amylène agissent surtout sur le cœur (Riscs).

Éthylène.

Son action a été signalée des 1864 par Ledman Hermany, nettement reconnue par Lussem en 1885. L'étude pharmacologique a été reprise et développée simultanément par Luceranor et Cartera (Chicago, 1923) et Brown (Toronto, 1923); son emploi s'est rapidement généralisé dans la pratique chirurgicale en Amérique.

L'étude sur les animaux et l'homme montre que l'éthylène produit une anesthésie rapide et profonde qui présente l'avaniage de disparaître très vite, car le gas élimine en quelques minutes. Aux concentrations convenables, il ne déprime nullement le centre respiratoire, même dans une anesthésie prolongée; contrairement aux autres anesthésiques généraux, il ne déprime pas, il élève même la pression sanguine; il n'agit pas sur la fréquence et le tonus du myocarde. Aux concentrations toxiques la mort survient par arrêt du centre respiratoire qu'on peut combattre avec plus de succès qu'une syncope cardiaque.

L'administration de l'éthylène est à beaucoup d'égards comparable à celle du protoxyde d'azote et le même appareillage peut servir; mais pour N'O il faut inhaler le gaz pur, ce qui conduit à l'état asphyxique; vec l'éthylène, il suffit d'un mélange de 90 volumes d'éthylène et

10 d'oxyéne pour obtenir une anesthésie rapide, qu'on entretient en élevant la teneur en oxygène vers 20 p. 100, ce qui équivaut à un air où l'azote inerte serait remplacé par l'anesthésique; l'acide carbonique qui, rejeté, se concentre dans le masque à gaz joue également un role anes-thésique. Le mélange est inhalé sans répugnance, l'anesthésie dèbute par une période d'excitation comme avec l'éther ou le chloroforme; l'éthylène permet d'obtenir aisément le relâchement musculaire parfait qu'exigent les laparotomies; le réveil est prompt, l'intelligence est recouvrée après quelques minutes de respiration à l'air libre; la sensibilité générale reste émoussée pendant une heure; il n'y a pas à redouter d'accidents post-opératoires. L'éthylène s'impose à l'attention du chirurgien, même pour les interventions les plus importantes (Paris et Amano, 1924). L'éthylène formant avec l'oxygène ou l'air des mélanges explosifs, sos emploi exclut le maniement du thermocautère, la présence d'une flamme ou d'étincelles, mais l'éther présente aussi cet inconvénient.

L'éthylène employé doit-être soigneusement débarrassé d'oxyde de carbone.

Propvlène.

Le propylène est 2 à 3 fois plus actif que l'éthylène, suivant divers auteurs; Hastey, Retxonse et Coo (1924) attribuent cette supériorité à sa solabilité dans les lipoïdes; son coefficient de partage entre l'eau et l'huile étant 3 fois plus grand que pour l'éthylène, il doit être plus narcotique; il n'a pas d'action secondaire défavorable; on peut envisager sa substitution à l'éthylène. Il peut être préparé facilement à partir de l'alcool isopropylique, aujourd'hui courant, par déshydratation catalytique vers 360-370°. Mais les essais cliniques n'ont pas encore donné de résultats satisfaisants à cause des impuretés du gaz, dont la purification doit d'abord être mise au point.

Acétylène.

L'action anesthésique de l'acétylène a été, comme celle de l'éthylène, signalée par Hernanx (1864). Ce sont les travaux de H. Wellann (Fribourg-en-Brisgau, 1922), puis de Gauss et H. Wellann (1923) qui ont conduit à son emploi en chirurgie, emploi qui s'est généralisé en Allemagne du temps que l'éthylène gagnaît la faveur des chirurgiens américains.

Le chloroforme, le chlorure d'éthyle, sont des narcoliques vrais, solubles dans les lipoïdes; le protoxyde d'azote, d'après WIELAND, constitue un autre type d'anesthésique qu'on peut qualifier de stupé fiant. Les premiers paralysent l'activité de toute cellule vivante qu'elle soit anaérobie ou aérobie; le protoxyde d'azote n'agit que sur les fonctions qui sont liées à la présence d'oxygène, non pas par asphyxie comme un gaz inerte, tel l'azote ou l'hrdvr-ène: sa grande solubilité.

dans l'eau lui permettrait de pénétrer rapidement dans le sang et les tissus et de modifier l'absorption on l'attlisation de l'oxygène par les cellules nerveuses. Ce raisonnement a conduit Wfelanu-à examiner l'action de l'acétylène, plus soluble encore dans l'eau que le protoxyde d'azote (*). Les expériences entreprises sur divers animaux et sur l'homme ont permis de conclure que la narcose par l'acétylène est analogue à celle du protoxyde d'azote, qu'il n'agit pas non plus sur les processus où l'oxygène n'intervient pas; la seule différence est à l'avantage de l'acétylène qui, plus soluble, agit plus énergiquement.

Voici d'après Meyen et Hoppe (1922) comment se classent les activités des principaux gaz anesth siques (sur la souris blanche).

GAZ										CONCENTRATION active
_										
Méthane										370
Protoxyde d'azote.										100
Ethylène										80
Acétylène										65
Propylène										50

Divers expérimentateurs ont contirmé l'action anesthésique rapide, profonde et la faible toxicité de l'acétylène. C'est plutôt un stimulant du système respiratoire; il ne déprime pas, ou à peine, l'élimination du gaz carbonique, ce qui n'est pas le cas du chloroforme ou de l'éther (BOUCKARET, in la circulation, ni les poumons ne sont lésés.

L'anesthésie se caractérise par une absence presque totale d'excitation primaire; le malade inhale profondément le mélange anesthésiant saus résistance et sans agitation. L'insensibilité et le relâtehement musculaire s'obtiennent en deux à trois minutes avec un mélange de CH', 80 volumes, et O', 20 volumes. Même au cours de narcoses prolongées le malade paraît peu intoxiqué. Le réveil est aussi rapide que la perte de sensibilité : les nausées, céphalajies sont moins fréquentes, plus courtes qu'avec le chloroforme et l'éther, à durée d'anesthésie égale; on n'observe pas de complications pulmonaires lointaines.

Il faut naturellement employer un acétylène spécialement purifié : Narcytène Marca. L'acétylène, même purifié, ayant une odeur assez forte, on la masque par une essence. On commence l'anesthèsie avec un mélange oxygéné, à 60-70 %, d'acétylène; on dininue ensuite progressivement jusqu'à 40-80 %; une anesthésie prolongée peut être maintenue avec 20-30 % de gaz narcotique; on a réussi des anesthésies de trois heures.

L'emploi de l'azétylène a quelques inconvénients, il nécessite une installation coûteuse et une technique minutieuse; des précautions

Solubilités dans l'eau à 20° sous 760 mm.: NºO 0 vol. 67, CºHº 1 vol. 03, CºHº
 vol. 15 par volume.

doivent être prises contre le risque d'explosion ("); le relâchement musculaire obtenu n'est pas toujours suffisant dans les opérations abdominales.

L'allylène CH*—E—CH présente peut-être sur l'acétylène la supériorité du propylène sur l'éthylène; l'allène CH*—C—CH* qui a deux fonctions éthyléniques contigués ne paraît même pas avoir été expérimenté; ces cops, à défaut d'une préparation commode; ne peuvent actuellement recevoir d'aopolisations.

B. — Anesthésiques liquides volatils.

 a) Dérivés halogénés des carbures saturés : type chloroforme et chlorure d'éthyle.

Les dérivés halogénés du méthane et de l'éthane sont, à des degrés divers, des anesthésiques généraux. Dans la série du méthane avec le nombre des atomes de carbone croît l'action narcotique, mais aussi l'action dépressive :

CH2CI	CH*Cl*	CHCI*	CCI*
Chlorure de méthyle.	Chlorure de méthylène.	Chloroforme.	Tétrachibrure de carbone.
Eb 22°	+ 410	+ 6t*	+ 770

C'est le chloroforme qui est le mieux approprié à l'usage, son emploi remonte à 1832 (Simpson).

Dans la série de l'éthane, l'action narcotique dépend non seulement du nombre des atomes de chlore, mais de leur répartition sur les deux atomes de carbone:

Le chlorure d'éthyle est de plus en plus employé; le méthylchloroforme CIP.CCIP, Eb. + 74°, a été proposé sans succès; les dérivés plus chargés en chlore sont narcotiques aussi, mais trop peu volatils pour l'emploi.

Chlorure de méthylène : Eb. 40°-41°. Densité 1,351.

Proposé des 1867 par Rudandoso, étudié par Redaudo et VILEILAX (1886), ce corps vient à nouveau d'être présenté comme anesthésique général : Solesthine de Meistar Lucius. Il a l'avantage de produire un sommell très rapide, mais son action est peu profonde; il ne convient pas aux narcoses prolongées qui provoquent des contractures et des convulsions; par contre, il peut être, précieux pour commencer l'anesthésie à l'éther ou au chloroforne, pour les anesthésies de courte durée,

Les milanges d'acétylène et d'oxygène sont explosifs quand ils reaferment de "
2,9 à 93'p. 100 d'acétylèn".

pour les explorations diagnostiques douloureuses. L'analgésie est produite avec 80 à 100 gouttes, mais plus tardive qu'avec le chlorure d'éthyle.

Chlorure d'éthylidène : Eb. 58°-60°. Densité 1.178.

Déjà proposé en 1800 par O. Lizanzica, il vient d'être étudié à nouveau, avec le chlorure de méthylène par Rossitsxi; cet auteur recommande un mélange à parties égales des deux liquides, préférable à chacun d'eux, pour remplacer le chloroforme; les essais sur l'homme ont été aussi favorables que sur les animaux. L'action narcolique est moins puissante, mais la pression sanguine et la respiration sont moins affablies, surtout avec le chlorure d'éthylidéne.

b) Dérivés halogénés des carbures non saturés.

Ces dérivés ont été moins étudiés que les précédents; ils ne présentent pas sur ceux-ci les avantages que les carbures non saturés ont sur les carbures saturés dans l'action anesthésique.

Dichloréthylène : CHCl = CHCl.

VILLIGER en 1907 l'a déjà lancé sous le nom de Dioforme. Depuis, Chavanne (1912) l'a séparé en deux isomères :

le cis impur : Eb. 52°, Densité 1,25 est le Dichlorène du commerce.

R. W. Rigler et R. Rissell (1923) ont entrepris des recherches pharmacologiques avec le Dichlorène et l'isomère trusus comparés au chloroforme. Le trans dichloréthylène produit des accidents nerveux tardifs; le Dichlorène n'a pas d'action fâcheuse sur le cœur et la circulation : il est moins actif que le chloroforme et ne peut être employé seul.

Trichloréthylène : CHCl = CCl*. Eb. 88°. Densité 1,45.

Les propriétés narcotiques de ce dérivé ne doivent pas être perdues de ue dans les industries où il est employé, pour l'extraction des corps gras par exemple; des accidents observés dans l'extraction des hulles de pépins de raisin ont montré qu'il produisait chez l'homme une anesthésie profoude, sans excitation préliminaire, avec action générale et locale défavorable. Il vient d'être préconisé sous le nom de Chlory-lène (Kantanux) non comme anesthésique général, mais comme anal gésique dans le domaine du trijumeau : névralgies faciales, douleurs inflammatoires des muqueuses du nez, des yeux, des oreilles. On l'emploie en inhalations de 20 à 30 gouttes, il faut éviter son contact avec les muqueuses; cependant on l'administre aussi per os en capsules, il se montre alors arcotique et sédaití, sans action sur le trijumeau.

Éthers non halogénés, éthers oxydes.

Le type de cette série est l'éther ordinaire ou oxyde d'éthyle.

On vient de proposer, pour la première fois semblet-til, comme anesthésique dentaire, en chirurgie, le carbonate d'éthyle CO (CHT)', sous le nom d'Edine (Водимиск»). C'est un liquide très volatil, Eb. 126°, d'odeur aromatique, rapidement hydrolysé dans les liquides de l'organisme en alcool éthylique et acide carbonique, tous deux narcotique et acide carbonique.

C. - Anesthésiques non volatils.

Il y a longtemps qu'on a conseillé de remplacer partiellement ou totalement les inhalations par des injections intraveineuses de narcotiques (éther, chloroforme) ou d'hypnotique (chloral, chloralosel). D. Basber (1929) suggéra de s'adresser aux hypnotiques barbituriques : diéthyl- et diallylbarbiturates de diéthylamine que nous verrons plus loin. Cette méthode a été largement expérimentée en France par MM. Fradert, Pettrit, MP Peaus (1923-1926); ces hypnotiques se fixent surtout sur le cerveau et la moelle (Faxse et Frader, 1923) et s'éliminent lentement. Ils permettent une bonne anesthésie obsidéricale, c'est-à-dire l'anesthésie sans suppression des réflexes, mais ils prolongent le sommeil au delà des limites utiles. En pratique, on n'emploie les anesthésiques non volatils que pour réduire les inhalations d'anesthésique volatil.

II. - HYPNOTIQUES

L'étude des hypnotiques est une de celles qui permet le mieux de suivre le rapport entre les propriétés physico-chimiques des corps et leurs propriétés physiologiques; leur usage s'étend chaque jour; il n'est donc pas surprenant qu'on déploie à leur sujet une grande activité au laboratoire, en clinique; le problème du bon hypnotique reste posé. Il ne s'agit pas tant de trouver un médicament d'action très rapide, très intense; ce sont des produits qu'on doit pouvoir mettre en les mains de tout le monde; les accidents qui arrivent de temps en temps par l'emploi immodéré du véronal montrent qu'il faut surtout accroître la marge entre la dose thérapeutique et la dose utoxique; pour realiser dans le cerveau une concentration suffisante en hypnotique, il faut ingérer des quantités de médicament qui sont encre trop éloignées de la doss utile.

II est difficile de donner une bonne classification chimique des hypnotiques; ici la notion de groupement fonctionnel pharmacodynamique s'estompe un peu; les propriétés hypnotiques, à cause du mode de pénétration, sont liées surtout à des qualités physiques; dans un même groupe de corps le remolacement d'un radical par un autre très

voisia, une faible modification dans la constitution moléculaire, peuvent exalter ou supprimer les propriétés hypnotiques.

On peut rattacher les propriétés hypnotiques d'une molécule à trois facteurs chimiques : intervention de groupes alcoyles, intervention du groupe canbonyle — CO —, aldéhydique, cétonique ou amidique, intervention d'halocènes, ces trois facteurs pouvant jouer simultanément.

Les hypnotiques actuellement employés se groupent en quatre séries : série des amides à chaîne fermée, série des amides à chaîne ouverte, série des uréthanes, série des sulfones (cette dernière seule n'a pas de groupement amide).

SÉBIE DES SULFONES.

La série paraît close avec le sullonal; le trional, le tétronal qui ont respectivement 2, 3, 4 groupes CH*, les autres radicaux R étant des méthyles; l'activité physiologique croît avec le nombre des éthyles, mais atteint un maximum avec 3 groupes :

R	R,	R _a	B_{\bullet}	NOMS.	ACTIVITÉ COMPARÉE
	_	_	_	_	_
H	H	CH ₂	CH3		10
H	CH*	€H³	CH ₂		14
C3H3:	CaH2	CH*	CH3	Sulfonal.	1:04
C2H2	C ₅ H ₂	C*H2	CH3	Trional.	\$20
CaH2	CaH a	CaHa	C*H*	Tetronal.	380
CH ²	CaH.	CaHa	€aHa		340

On ne peut guère espérer faire mieux : on n'atteint pas les résultats obtenus avec la série suivante : l'étude de la série est donc délaissée; l'usage de ses principaux termes d'ailleurs se restreint.

SÉRIE DES AMIDES A GHAINE FERMÉE.

A. — Série des dénivés barbituriques.

Cette série est aujourd'hui la plus importante par le nombre, l'activité, la vegue de ses représentants. Ils ont pour formule

$$R_s$$
 C $CO - NH$ $CO - NH$

et dérivent de l'acide barbiturique ou malonylurée

Le premier introduit fut le Véronal (Fischen et von Mering, 1902) où les radicaux R, et R, sont des éthyles CH; il présentait de grands avantages sur le chloral alors employé; il a connu une brillante fortune et sa carrière n'est nas encore terminée.

Le Luminal (BAYER, 1911) ou Gardénal (POULENC) (R, = C'H', R, = C'H') très usilé aujourd'hui a montré l'avantage de l'introduction d'un radical aromatique.

Avec le Dial (CIBA), lancé vers la même date, apparaît le rôle favorable des radicaux non saturés : R, et R, sont ici des allyles — CH*.CH = CH*.

Le Gardénal montrait qu'il n'est point nécessaire que les radicaux B, et B, fussent identiques. Le Sonéry I (POULEM, 1921) est le résultat d'une étude systématique menée par B. Tipperazu sur les dialcoylmalonylurées où les deux radicaux sont différents, de la série grosse et saturés; le maximum d'activité se présente avec l'association n-butyleéthyle: ('); le Sonéry I présente en outre des propriètés analgésiques marquées, son emplois se développe largement.

Voici l'activité relative de quelques termes de la série déjà étudiés :

NOM CHIMIQUE	NOM DÉPOSÉ	DOSE ACTIVE	COMPFICIENT d'utilisation chez le rat (Volwiller)
-	-	_	_
Diéthylma'onylurée	Véronal.	0 gr. 50	Pris pour unité
Dipropyl	Propon*1.	0 gr. 40	10
Disobutyl	Butonal.	0 gr. 50	ъ
Diallyl	Dial.	0 gr. 10	1,8
Phényléthyl	Gard na!.	0 gr. 30	0,92
n-butyl-éthyl	Soneryl.	0 gr. 10	2,18
Isopropylallyl			1,71

C'est la masse des deux radicaux substituants qui intervient en premier lieu en régiant les constantes physiques, d'où dépend la pénétration : la forme, la non-saturation des radicaux doivent intervenir dans la fixation sur les éléments herveux.

Les progrès récents ont porté sur la généralisation de l'emploi des dérivés dialcoylés dissymétriques, des dérivés à radicaux non saturés et sur l'introduction des halogènes, notamment du brome dans les alcoyles non saturés.

Somnifène (HOFFMANN LA ROCHE) ..

Le Somnifène, signalé dras la précèdente revue, a été modifié dans ce sens; jusqu'en 1933, il était constitué par un mélange de diéthyh-et de diallylbarbiturates de diéthylamine, ou plus simplement de véronal et de dial dissous dans la diéthylamine grâce aux propriétés pseudo-acides

Voir M. Tippeneau et F. Layraud. Bull. Sc. Pharm., 1924, 31, p. 129.

des dérivés barbituriques (la combinaison avec la diéthylamine élève l'activité de 20°/, sans accroître la toxicité dans la même mesure). Aujourd'hui dans cette association le dial est remplacé par l'isopropylallylmalonylurée.

$$(CH^a)^aCH$$
 $CO - NH$
 $CO - NH$

D'après M. Fredet et R. Perlis (1924) 1 cm $^*=0$ gr. 10 véronal +0 gr. 10 isopropylallylmalonylurée.

Formes pharmaceutiques : ampoules de 5 cm' pour injections intraveineuses (éclampsie, tétanos, delirium tremens), ampoules de 2 cm' pour injections inframusculaires (agités, épileptiques) et gouttes.

La même solution a été proposée comme anesthésique général non volatil. M. FREDET a mis en évidence le rôle des groupes substituants dans l'action narcotique : le dériré déthyle n'a pas de propriétés anesthésiques, le dérivé diallyllé est anesthésique mais à une dose trop voisine de la dose toxique; c'est le dérivé allylisopropylé qui est doué au plus haut degré de propriétés anesthésiques rapides.

Noctal (RIEDEL).

Le Noctal a, comme le constituant nouveau du somnifène, un groupe i opropylé et un groupe C'H', mais celui-ci est bromé ('); c'est l'acide β-bromopropénylisopropylbarbiturique:

$$\begin{array}{c} (CH^s)^sCH \\ CH^s - CBr = CH \end{array} \begin{array}{c} CCO - NH \\ CO - NH \end{array} \begin{array}{c} CO - NH \\ CO - NH \end{array}$$

On a essayé aussi les dérivés ayant un β -chloroallyl, β ou γ -bromoallyl associés avec un autre groupe aryle ou alcoyle, et les acides $di \cdot \beta$ -bromoallyl-, di-bromopropyl, bromopropyléthylbarbituriques.

L'introduction du brome dans le reste non saturé produit une forte élévation du pouvoir hypnotique : 0 gr. 40 de Noctal agissent comme 0 gr. 50 de Véronal; il a donc l'activité du Dial, du Sonéryl. L'homologue chloré a des propriétés identiques.

Ses caractères sont ceux de la série du Véronal. P. F. 178°.

Forme pharmaceutique : comprimés de 0 gr. 10.

Doses: 0 gr. 05 à 0 gr. 10, dans les cas graves 0 gr. 20.

Deux autres hypnotiques nouveaux se rattachent au Gardénal: on s'est efforcé d'en diminuer la toxicité en sacrifiant un peu l'activité. Ce

Le brome ayant une action sédative propre, on a déjà proposé un véronal bromé, le Diogéasi, où le reste CH'Br.CHBr.CH' est substitué à l'Ha de l'un des Ni du véronal; il est 4 fois moins toxique que le Vérons!, mis 2 fois moins actif.

but est atteint soit en remplaçant le groupe éthyle par un méthyle (') (Rutonal), soit en hydrogénant le groupe phényle (Phanodorme).

Rutonal (POULENC): phénylméthylmalonylurée.

Ce produit expérimenté en 1925 est hypnotique et antiépileptique à la façon du Gardénal: il réussit mieux dans les états anxieux et ne produit pas les phénomènes d'excitation qu'on observe parfois au début du traitement par le Gardénal.

Forme: comprimés à 0 gr. 20.

Doses: 0 gr. 30 à 0 gr. 40 par vingt-quatre heures en 2 fois, on peut aller jusqu'à 0 gr. 80 et au de à tant que ne se manifestent pas les phénomènes d'intolérance des dérivés barbituriques: éruptions cutanées, douleurs rhumatoïdes.

Phanodorme (Merck et Bayer).

L'hydrogénation complète du groupe phên le dans le Gardénal conduit à la cyclohexyléthylmalonylurée qui est beaucoup moins active; les dérivés qui ont conservé une double liaison ont une activité moins éloignée de celle du Gardénal. Le Phanodorme est la Δ , cyclohexényléthylmolonylurée, le tétrahydroluminal.

C'est un corps qui fond vers 173° et ressemble beaucoup au Gardénal. Il se distingue par sa destruction facile dans l'organisme, c'est un hypnotique doux, de faible toxicité.

Forme : comprimés à 0 gr. 20.

Doses: 0 gr. 20 à 0 gr. 30 dans les insomnies nerveuses; on peut aller jusqu'à 0 gr. 50 et même 0 gr. 80.

IMPENS (1925) a étudié les isomères du Phanodorme où la double liaison occupe d'autres positions; les cyclohexénylátlyl-, méthylcy-clohexényléthyl-, méthylcy-clohexényléthyl-malonylurées sont également hypnotiques, mais sans avantage sur le Phanodorme.

Paranoval (Elberfelder Farbenfabriken).

Ce n'est pas à proprement parler un médicament nouveau, mais une association à signaler; c'est un mélange équimoléculaire de véronal sodique et de phosphate disodique. STRAUS a montré que ce dernier a la propriété de diminuer l'amertume de nombreux composés organiques (ici du véronal sodique); il diminue aussi les phénomènes désagréables qui suivent l'hypnose provoquée par le véronal.

 Le remplacement d'un éthyle par un méthyle diminue l'activité dans toute la série des hypnotiques. Forme: comprimes à 0 gr. 50 équivalant à 0 gr. 25 de véronal sodique. Doses: 1 ou 2 comprimés pour un adulte.

Dial soluble (CIBA).

Dans cette préparation le Dial est solubilisé par addition de monoéthylurée et d'uréthane : la solution est neutre et stable; elle est plusappropriée aux injections que le véronal sodique.

B. - Amides hypnotiques à chaîne fermée d'autres séries.

La phényléthylhydantoïne présente quelque analogie avec le Gardéna!

C'est un hypnotique qui a été signalé dans la précédente revue sous le nom de Nirvano!; son activité est inférieure à eelle du Véronal (dose usuelle 0 gr. 30-1 gr.); son emploi qui peut-causer des accidents ne s'est pas généralisé. MM. Lunibus et Perro, 1923 ont étudié diverses dialcoylhydantoines; retraines sont actives, particulièrement le dérivé dipropylé, mais n'ont pas reçu d'applications.

Les mêmes auteurs out signalé le pouvoir hypnotique des dialcoylhomophtalimides.

$$R_s$$
 C $C0 - NH$ $C0$ C^sH^s

où l'activité est maximum avec deux groupes éthyles, mais disparaît rapidement quand la grandeur des radicaux substitués croît.

La diéthylrhodamine de Léonard (1921)

en injection est un peu plus active que le véronal, mais inactive per os. Ces travaux fort intéressants du point de vue théorique n'ont pas encore conduit à de nouveaux médicaments.

SÉRIE DES AMIDES A CHAINE OUVERTE.

L'existence d'une chaîne fermée n'est pas essentielle, pour l'activité hypnotique : ouvre-t-on l'anneau barbiturique du Véronal, ce qui donne

l'activité est détruite ; le pouvoir hypnotique reparaît quand le carboxyle

est éthérifié. Quelques médicaments hypnotiques sont des amides à chaîne ouverle. L'une des amides les plus simples l'acétamide CH'. CO.NH' devient hypnotique quand les H de son CH' sont remplacés par un nombre suffisant de groupes-éthyle: peu avec 2, notablement avec 3. MM. Lunkae et Prant (1936) ont repris l'étude des dialcoylphénylecé-

tamides $R_1 \subset C^{0.NH^a}$ Cf. avec les dialcoylhomophtalimides.

Les dérivés diéthylé, dipropylé, allylpropylé, diallylé sont hypnotiques, le dernier surtout est actif à la dose de 0 gr. 25 chez l'homme, mais ces corps n'ont pas été proposés comme médicaments parce que le rapport de la dose efficace à la dose toxique est trop élevé, que certains ont une action secondaire défavorable et que leur action est tardive.

Bromées, ces amides sont beaucoup plus actives; la bromodiéthylacétamide est plus hypnotique que la triéthylacétamide et a été proposée sous le nom de Neurona!. Les représentants les plus employés de cette série sont des amides de l'urée:

Bromodiéthylacétylurée : Adaline, Nyctal.

α Bromoisovalérylurée : Valimyl, Bromural (1).

Les seuls dérivés nouveaux de la série sont l'Albromane, l'Abasine.

Albroniane (Chinoine, Vienne).

Isopropylbromacétylurée: (CH*)*CH.CHBr.CO.NH.CO.NH*.

Poudre cristalline blanche, faiblement amère, peu soluble, F. 143°.

Doses : 3 comprimés de 0 gr. 30 par jour comme calmant, 0 gr. 90 à
1 gr. 20 comme hypnotique.

Abasine (Elberpelder Farbenfabriken).

La substitution d'un reste acide (acêtyle, propionyle) sur le NH libre de l'Adeline ou du Bromurel ne diminue pas l'activité, mais diminue la toxicité. Comme médicament on a retenu l'acêtyladaline ou Abasine dont la formule (CFIF). CBr. CO. NH. CO. NH. CO. CH!

n'est pas très éloignée de celle du véronal (C'H')*.C.CO.NH.CO.NH.CO.

C'est une poudre cristalline blanche, faiblement amère, plus soluble dans l'eau que l'Adaline, F. 109°, qui vient de faire l'objet de nombreuses études cliniques; il serait deux fois plus actif que l'Adaline, préconisé comme hypnotique et surtout comme sédatif.

Doses : 2 comprimés de 0 gr. 25 par jour.

 L'Adaline ainsi que le Luminal et le Véronal sodique ont été adoptés dans la nouvelle pharmacopée américaine, édition 1928, et, avec le Bromural, dans la pharmacopée allemande de 1936.

SÉRIE DES URÉTHANES

Les uréthanes sont les amides des monoéthers carboniques : les seules retenues en thérapeutique, comme hypnotiques doux sont :

MM. FOURNEAU et PUYAL (1922) ont décrit de nombreux dérivés cycliques de cette série; plus actifs que les amides et uréides bromées, ils n'atteignent pas l'activité des dérivés barbituriques et n'offrent pas d'avantage.

Voluntal (BAYER).

WILLSTATTER (1923) a proposé l'uréthane de l'alcool trichloroéthylique CCl^a.CH^a.O.CO.NH^a (Voluntal).

L'alcool trichloroéthylique peut s'obtenir aisément par réduction biochimique de son aldéhyde, le chloral, au moyen de la levure de bière; il est hypnotique comme le chloral, mais liquide; l'emploi de son uréthane cristallisée est plus commode.

C'est un hypnotique doux que MILTNER classe entre l'Adaline et le Véronal. Divers auteurs recommandent de l'associer au Véronal ou au Luminal.

Doses: 0 gr. 50-1 gr. comme hypnotique.

Une autre série, celle des æglycols substitués, a été étudiée par M. Theperal et ses élèves Dorlescourt, Torres, Nicolle (1923-1925). Elle n'a point fourni jusqu'alors de médicament; ces corps sont trop peu solubles; leur action hypnotique ne peut être suivie que sur les poissons, très sensibles aux hypnotiques propriété hypnotique du groupement glycol se manifeste dans les dérivés trisubstitués aussi bien que dans les dérivés tétrasubstitués déjà essayés (pinacones), la présence de groupes phényles n'est point nécessaire; l'activité croît régulièrement avec le nombre d'atomes de carbone, en sens inverse de la solubilité dans l'eau, ce qui confirme la règle de Richer; la position relative des radicaux substituants intervient aussi.

R. CHARONNAT, Pharmacien des Hôpitaux.

(A suivre.)

PHARMACOPOSOLOGIE

Standardisation des substances thérapeutiques.

Note présentée par le D. Dale à la Commission permanente de standardisation sur les progrès réalisés dans la standardisation internationale des substances thérapeutiques par les méthodes biologiques (Société des Nations, C. H. 317. Genève, 13 octobre 1926),

Depuis la publication du rapport de la Conférence réunie à Genève en septembre 1925, les progrès suivants ont été réalisés :

- 4º Însuline. L'étalon international adopté par la Conférence de Genève a été envoyé aux autorités compétentes d'un grand nombre de pays et son usage peut être considéré, à l'heure actuelle, comme universel, de telle sorte qu'une unité d'insuline a partout la même signification. L'organisation d'hygiène a déjà publié la description de la méthode de préparation de l'étalon, des expériences internationales sur lesquelles on s'est basé pour établir l'étalon; enfin, celle des méthodes en usage pour déterminer la puissance des préparations d'insuline par rapport à l'étalon.
- 2º Extrait hypophysaire. Il avait été prévu qu'il ne serait point besoin d'une source unique de ce produit, étant donné que les expériences avaient montré qu'en employant la même méthode dans les différents laboratoires et pays, on pouvait obtenir des échantillons de cette substance d'activité strictement identique. Cependant, des demandes d'échantillons de l'étalon me sont parvenues de divers pays et j'ai donc préparé une quantité de quelque 30 grammes de substance de lobe posiérieur, extraite et desséchée avec grand soin d'arrès la méthode de la pharmacopée des Etats-Unis (U. S. P.). Je serai donc en mesure de répondre aux demandes.
- 3º Digitale, etc. Le travail sur les trois échantillons de poudre de digitale distribués pour des essais indépendants dans les divers centres est maintenant pratiquement terminé. Les résultats montrent que les diverses méthodes biologiques utilisables (avec grenouilles, chats, etc.) donnent des résultats suffissamment conoculants les uns avec les autres, d'une part, et avec les épreuves cliniques, d'autre part, pour justifier la conclusion que les méthodes biologiques en usage fournissent bien une mesure véritable et pratique de la puissance de ces préparations. Le professeur Maxus a maintenant terminé la préparation de la poudre de

digitale étalon. Cette poudre est actuellement prête à être distribuée. Un rapport montrant que cette méthode est applicable aux préparations de strophanthus avec la strophanthine g. (ouabaïne) comme étalon a été reçu des Dⁿ Bunn et Trávan.

4º Salvarsan, etc. — Des échantillons de l'un des étalons que le professeur Kouts prépare - celui de néo-salvarsan — on têt reçus et distribués pour essais en plusieurs pays. Le produit étalon préparé pour le sulfarsénoi (sulfarséhoai) (sulfarséhoai) et été reçu du professeur Voz.-run et sera également distribué pour des essais internationaux avec les étalons de l'ancien. salvarsan, du salvarsan-argentique, etc., dès qu'il sera possible.

5º Vilamine A. — Le plan de comparaison d'une série d'échantillons d'uile de foie de morue pour leur teneur en vilamine A, par l'essai sur l'animal, d'une part, et la réaction colorée proposée, d'autre part, a tie exécuté. Le professeur Poutssova fourni une série d'échantillons d'huile de foie de morue, leur essai physiologique par quatre experts biologistas indépendants ainsi que leur essai colorimétrique sont presque terminés.

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I. LIVRES NOUVEAUX

VUILLEMIN (PAUL). Les anomalies végétales, Leur cause biologique. 1 volume, in-8°, 357 pages, Les Presses universitaires de France, Paris, 1926. - La tératologie comme science indépendante telle qu'elle a été eréée à la suite des travaux ou traités de Moquin-Tandon, Masters, Penzic, du pharmacien Cs. Framono lui-même, n'a plus sa raison d'être; elle se rattache directement à la morphologie générale. A côté de la morphologie normale s'appliquant à décrire les formes régulières, à enregistrer les variations et à rechercher leurs causes, il y a'une morphologie des aberrations accidentelles qui reorésente les aspects nouveaux de la tératologie et pour laquelle il est superflu de faire usage d'une glossologie spéciale. « Les termes usités en morphologie désignent clairement la plupart des anomalies, movennant la substitution au préfixe hétéro qui désigne une variation normale. du préfixe allo qui indique un changement insolite. » On connaît l'hétéromorphie des fleurs et des feuilles, l'hétérogénie qui se manifeste dans la configuration ou le nombre des parties formées, l'hétéroplasie dans le degré de développement, l'hétéronastie qui apparaît dans la résistance à l'accroissement, l'hétérogonie dans l'organisation sexuelle. Si l'on considère les relations des membres entre eux, on distinguera des changements dans le sens de leur succession (hétérodromie), dans les rapports de position (hétérotaxie), dans l'association ou la dissociation des parties (hétérocénomie).

Toutes ces aberrations normales out leur pendant parmi les anomalies.

C'est l'allomorphie, l'allogénie, l'allogénie, etc. On roit ainsi sous quels chefs se trouvent groupées toutes les observations, en nombre considérable, que l'anteur a pu réunir, concernant les anomalies des différents organes de la plante, anomalies de l'appareil repédatit ensuite. Par leur multitude et par leur variété infinie, ces formes insofties revêtent très peu le caractère d'anomalies véritables; elles ne font nullement native l'idée de prodige ou de monstruosité; elles apparaisent plutôt comme "des manifestations de l'activité qui détermine les configurations habituelles. Elles nous sont mieux comprendre le mécanisme de la production des formes normales». R. S.

VAUDREMER (A.). Le bacille tuberculeux. Etudes bactériolo. giques, cliniques et thérapeutiques. 1 volume, petit iu-9°, 221 pages, Les Presses universitaires de France, Paris, 1927. - A côté des gros traités de microbiologie générale ou de pure technique, on est heureux de voir paraître de temos à autre des monographies de petite étendue donnant un résumé de toutes les questions relatives à tel ou tel élément microbien. Les agents que l'on considère comme de vezis fléaux sociaux doivent être surfout rigoureusement étudiés, et les travaux dont ils sent l'objet profondément connus. Malgré les innombrables recherches poursuivies pendant des siècles. que sait-on de certain sur la tuberculose si ce n'est gu'elle est « nne maladie infectieuse sans doute, mais différente des autres maladies infectieuses ». Le bacille de Koch reste un agent mystérieux, dont on ignore encore les vraies relations avec les acido-rési tants simplement saprophytiques, les modes de passage des formes larvaires aux diverses formes évolutives, filtrables ou non filtrables. Ce sont là des questions fondamentales, que traite très succinctement mais très clairement le livre de M. A. VAUDREMER, très heureusement illustré, en outre, d'une dizaine de planches en couleurs fort bien reproduites. R. S.

PETRÉN (Kanl). Les différentes formes de l'arsenicisme et en particulier de l'arsenicisme provenant de l'habitation ou des objets domestiques. 1 vol. in-8°, vin-128 p., Massov et C°, édit., Paris, 1920. Prix : 12 fir. +10° /s. — Le professeur Kant Parnès, de l'Université de Lund, fut, il y a quesques aunées, président d'une Commission instituée en Sude pour enquêter sur une épidenie d'arsenicisme.

Il a réuni de nombreux documents sur les intogications chroniques par l'arsenis signalées depuis un demi-siècle dans différents pays; c'est ainsi qu'il examine l'arsenicisme professionnel, celui provoqué par l'usage de médicaments arsenicaux et surtout les cas provoqués par l'habitation ou par les objets domestiques. Le plus souvent, ce sont les peintures, les tapis et papiers peints qui sont à la base de cetté dernière forme d'int xication. Il semble que les moissisures peuvent agir sur les tapisseries arsenicales pour donner des composés volatis, qui sont inhalés par les habitants,

L'auteur compare les symptômes observés dans chaque cas et insiste sur l'auteur des ongles, etc.

L'auteur compare les symptômes observés dans chaque cas et insiste sur l'autération des ongles, etc.

Il expose ensuite la loca'i-ation de l'arsenie dans les différents organes, le sang, le liquide céphalo rachidien de l'homme et chez les animaux de laboratoire; if conclut que les maux de tête et le vertige sont des symptômes très fréquents de l'arsenicisme provoqué par l'habitation.

En résumé, cette étude est d'un intérêt primordial pour les toxicologues, les médecins-légistes, les architectes et tous les hygiénistes. R. Wenz. POURSAIN (Ayasé). Méthodes de dosage de l'arsenic dans les composés organiques arsenicaux. Contribution à l'étude du méthylarsinate de fer. Thèse Doet. Pharm., Univ. de Nancy, 1926, 63 p., Le François, édit., Paris. — L'auteur fait une étude critique des techniques modernes de dosage de l'arsenic dans les composés organiques.

Il retient plus spécialement frois méthodes: 1º méthode de la Pharmacopée allemande, modifée par le quatrième Supplement du Coder pour l'aniariante de sodium; il l'a misse en œuvre pour l'atoxyl, l'acide méthylarsinique, l'Arrhénal et le cacdylate de sodium; 2º méthode de Kows-Ausser, modifée par P. Fixony, que l'auteur applique aux quatre composés précédents; ce procédé de dosage est celui qui a été adapté en 1922 par M. Bonutor au cas spécial des dévivés arsenicaux de la strychnine; 3º méthode de Boucautr (réduction par l'hypophosphite en solution cloirbydrique), que l'auteur a suivie pour l'analyse de l'acide méthylarsinique, du méthylarsinate de soude et de l'atoxyl.

M. Poussain indique les avantages particuliers de chacune de ces méthodes, les précautions à prendre et les moyens de rendre plus commodes les diverses opérations analytiques.

Il fait ensuite une futde des divers méthylarsinates de fer. Le produit le plus riche en areacie et en fer est un méthylarsinate hasique ammoniacal, contenant 34,92 d'arsenic et 32,17 de fer 1/4. Il a préparé un sel de composition plus constante, correspondant à la formule (CHVAS/PAF et insoluble dans l'eau, enfin un méthylarsinate de fer et de sodium, soluble Jans l'eau chande.

Ce travail constitue donc une consciencieuse et intéressante mise au point pour l'analyse des méthylarsinates et de l'atoxyl. R. Weitz.

Livro do primeiro Congresso Brasileiro de Pharmacia. 1 vol. in-4, 437 p., 4 pl. hors texte, Rio de Janeiro, 1928. — Nos confrères brisiliens ont fondé des Sociétés scientifiques et organisé des Syndicats dans la plupart des Etats de l'Union. Ils ont tenu à Rio de Janeiro, du 12 au 22 octobre 1922, à l'occasion du centenaire de l'Indépendance brésilienne, leur remeire concrès national.

Après un assez long intervalle, nécessité par la mise sur pied de cet ouvrage, ils viennent de faire paraître un fort volume contenant les comptes rendus des travaux du Congrès, parmi lesquels des conférences et de nombreux mémoires originaux.

Signalons en particulier le discours ioaugural de Veraxeo Maceaso; l'Idoutification des forques régétales, par R. A. Diax a Sixia; Calture des plantes médicianles étrangères, par J. A. da Sixia Arauso; Essi des préparations colloidales, par Paulo Sarans, Examen critique de Homeiopathie, par Soux-Martis; Nouvelle résetion de l'iode, par Bexupeuro de Lima; Acidose, syphilis et arséndebensols, par Olaxbob Raxoux, etc.

Les discussions sur l'enseignement professionnel montrent que les pharmaciens brésiliens ont souci d'élever le niveau de leurs jeunes collègues. Les intérêts professionnels n'ont pas été négligés non plus.

Nous adressons nos vœux cordiaux et nos sincères compliments à nos confrères brésiliens, en les félicitant de leur effort, qui ne peut être que mora-

lement profitable à toute la profession.

R. WEITZ.

FAURE (A.). Etude organographique, anatomique et pharmacologique de la famille des Cornacées. Thèss Doct. Univ. (Pharmacie) Lille. 1 vol. in-8°, 214 p., 30 pl., Imprimerie centrale du Nord, Lille, 1924. — Dans son travail complet et consciencieux, l'auteur a établi l'anatomie comparée de la famille des Cornacées prise dans le grand sens du mot, les rapports entre l'histotaxie et la taxinomie et les affinités des groupes quant à la constitution anatomique.

Nombreuses sont les recherches absolument nouvelles sur les racines et les fruits et l'étude des groupes rares : Kalipora et Melanophylla.

A signaler surtout les recherches originales sur la présence des poils sécréteurs, des Melanophylla, des cellules sécrétrices des racines de Garrya, la localisation des poches et des canaux sécréteurs dans : Alangium, Cornus,

L'auteur montre combien l'étude anatomique de ce groupe fait ressortir son hétérogénéité. Se basant sur ces considérations il propose un certain nombre de remaniements dans cette classification. En premier lieu on pourrait séparer les Garryacées pour les placer dans les Apétales, entre les Chloranthacées et Pipéracées, dont elles se rapprochent par l'intermédiaire des Saururacées et des Chloranthus en raison de leurs celloles sécrétrices. Par contre, tous les autres groupes, Alaujiacee, Nyssacea et Cornacee, auxquels l'auteur voudrait voir ajouter les deux nouvelles families qu'il propose de créer : Torricelline et Melanophylie, formant le groupe des Conséales, occaperaient, parmi les Diatypétales isosténomes, une place parallèle au groupe des Ombellales. Dans la dernière partie de son travail, l'auteur fait une mise au point des études chimiques exécutées sur ces plantes et expose leur emploi en matière médicale.

J. M.

SSGARD (M.). Consultaire, 3° ed., prix: 40 fr. broché, 50 fr. cart., Matous, éditeur. — Le D' Sécano, secrétaire de la rédaction de l'Hópital, nous présente aujourd'hui une édition très remaniée, très augmentée, de son Consultaire. Il n'est pas douteux que cette nouvelle édition trouve auprès du public médical le gros succès qui accueillit très justement les précédentes.

Ce succès est du à la compétence de l'auteur, à la précision et à la concision de son livre. Parmi les médications et le sméthodes nouvelles proposées tous les jours en thérapeutique, il est parfois difficile au médecin, et toujours tous les jours en thérapeutique, il est parfois difficile au médecin, et toujours laborieux, de faire un choix. Ce choix, le U'Schaau le fait pour lui et le met au courant des techniques actuelles. Il le fait avec une autorité aujourd'hui bien reconnue et qui mérite la confiance de ses lecteurs. Il l'expose avec beau-coup de clarté et de précision. Le diagnostic une fois posé, le médecin se reportant aut Consultaire suars a ce qu'il ne faut pas faire » et « ce qu'il faut faire ». Tajouterai qu'il saura « comment le faire », car, sans se départir de la concision nécessier. Pauteur insisté seu les conditions pratiques des traitements, formules, mode d'administration, surveillance des effets thérapeutiques, etc.

Dans le « cadre limité » qu'il s'est volontairement tracé, le D' Ségard n'a voulu retenir que « les méthodes sûres, éprouvées et applicables ».

2º JOURNAUX - REVUES - SOCIÉTÉS SAVANTES

Chimie biologique.

Etude de l'action photoseusibilisatrice de l'hématoporphyrine, Fabre (R.) et Simonnet (R.), C. R. Ac. Sc., 1926, 183, nº 3, p. 241.

Nickel, cobatt et diabète. Bernand (%). et Mecremour (M.). (R. R.c. Sc., 1926, 183 n. * 1, p. 257. – En injectant à des diabéliques des solutions de sels de nickel et de cobalt contenant è milligr. 1 des métaux par centimètre cube, employérs à la dose de 5 à 10 cm², on observe ordinairement, sous l'influence des premiètes injections, une augmentation de la glycosurie; ensuite apparaisent des differences freppantes suivant les cas : dans les uns il n'y a pas d'amélioration; dans les autres au contraire on constate une diminution progressive du sucre urinsire, allant quelquefois jasqu'il a disparition complète, nne tolérance augmenté vis-à-vis des glucides, quelquefois, mais pas toujours, un abais-sement de la glycémie.

Le fer dans la nutrition. J. Aucémie de nutrition avec régimes au fait entier et utilisation du fer minéral pour la formation d'hémoglobine. Iron in nutrition. I. Nutritional anemia on whole milk diets aud the utilization ofinorganie îron in hemoglobin building, Hars (B. S.) Stexnocx (H.), Euvergiex (C. A.) et Wassent. (J.), Journ, of biol. Chem., Baltimore, 1923. 65, n° 1, p. 67. — Les lapins soumis au régime du lait de vache entier (additionné de citrale de soude) présentent une anémie typique caractérisée par une faible teneur du sang en hémoglobine. L'addition de Fev0 au régime de base est sans effet; l'utilisation du fer minéral n'est possible qu'en présence d'un extrait alcoolique de chou ou de mais jaune ou de chiorophy(le. Cette sensibilisation semble due à la vitamine dite de reproduction (vitamine E de Suns).

Etudes sur le rachittsme expérimental XXI.1.Régime composé principalement de substances allmentaires purifiées employé pour l'étude de la vitamine D par le test de la ligue. Studies on experimental inéxets. xurs. A diet composed principally of purifiée l'odstuffs for use with the « line test » for vitamine D studies. Mc. Coutum (E. V.), SUMOVAS (N.) el BEGERA (I. E.). Journ. of biol. Chem., Baitimore, 1925, Sp. 194, p. 97. — Le régime 3143 préconisé antérieurement pour la production du rachitisme expérimental che le rat ne donne pas de résultats constants; il suffit de substituer du blé dur au blé tendre qui rentre dans sa formule pour déséquilibre le rapport des sels minéraux entre eux et rendre les animaux impropres au test de la ligne. Les régimes 4025, 4025 et 4034, dont la composition est domnée, ne présentent pas cet inconvénient étant à hase de produits alimentaires purifiés: caséine, gélatine, gluten, dextrine, germe de blé, craisse de beurre et sels minéraux.

Rapports entre la température, l'activité des enzymes et leur chaleur de destruction, déterminés sur les amylases du pancréas et du malt. Temperature coefficients of enzymic attivity and the heat destruction of pancreatic and malt amylases. Coox (D. H.). Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1925, 5c. nº 1, p. 135. — La rapidité d'hydrolyse des amidons par les amylases du panoréas et du malt s'accroît considérablement de 20 à 70; elle est sensiblement doublée pour chaque élévation de température de 10°. L'amylase panoréatique est plus rapidement détruite par la chaleur en milieu chloruré que l'amylase du malt; ij x a tout lieu de corier qu'll fat t attribuer ce phénomène à une coagulation analogue à celle que l'on observe pour les protélieus.

A'itamine B dans les exercta de rais soumis à un régime pauvre en ce facteur. Vitamine B in the exercia frais on a diet low in this factor. Salxos (W. D.). Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1928, \$5, n° 2, p. 437. — Les rais soumis à un régime pauvre en vitamine. Be pueur interoissance marquée quand on laisse leurs excréments à leur disposition; ceux-ci peuvent contenir en effet plus de vitamine que le mais ou l'avoine. Cette cause d'erreur est facile à évier par l'emploj de treilli assez gos disposés à 3 ctun. environ au-dessus des plaques métalliques formant le fond des cages.

H. J.

La concentration de la vitamine B. II. The concentration of vitamine B. II. Extras (P. A.) et Vas des Riosvas (B. J. C.) Journ of biol. Chem., Baltimore, 1925, 55, 1s - 2, p. 483. — L'extrait de levure préparé selon la technique o'Dosonas et Wastan peut être concentré par pécipitation successive par l'acétate de plomb et l'hydroxyde de baryum. L'absorption par la silice permet d'obtenir un produit encore plus actif. H. J.

Une étude biochimique de la croissance des os. II. Changements dans la teneur en calcium, magnésium et phosphore des os pendant la croissance. A biochemical study of hone growth. II. Changes in the calcium, magnesium, and phosphorus of hone during growth. Hawarr (F. S.). Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1925, 54, n° 3, p. 685. — Les analyses de l'auteur ont.porté sur des fémurs et des humérus de rats blancs, mâles et l'emelles, âgés de vinçi-trois à cent cinquante jours. Le pourceptage de calcium dans les os de femelles est toujours supérieur à celui des môles.

La tencer en phosphatide et en phosphore total des laits de Femme et de vache. The phosphatide and total phosphorus content of woman's and oow's milk. Hass (A. F.) et Hellans (F. D.). Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1925, 64, n° 3, p. 781. — Le lait de vache est deury fois plus riche en phosphatide que le lait. de femme et renferme quatre fois plus de phosphore total.

Les acides gras de la graisse humaine sous-cutavée. The fatly acide in the subcutaneous fat of man. Boszus; (B. G., Journ of biol. Chem. 1925, 64, nº 3, p. 797.— Il fut trouvé dans la graisse humaine sous-cutanée: 0,33 d'acide à dupatre doubles linisions; 1 d'acide myristique; des traces d'acide laurique et-0,24 % de cholestérol.

La teneur en sucre du sang. The sugar content of blood. Harres (figs. K.). Journ. of biol. Chem., 1925. Balliumer, 65, pr. 2, p. 556. — Dans la méthode de Folix-Wu, l'auteur substitue à la précipitation des protéines par l'acide lungstique, une précipitation par le nitrade acide de mercure. Les résultats ainsi obtenus sont comparables à ceux que fournit la méthode de BEXIDITE CONSIGNÉE (SERVICE CONSIGNÉE SERVICE SERVICE SERVICE CONSIGNÉE SERVICE CONSIGNÉE SERVICE SERVICE SERVICE CONSIGNÉE SERVICE SERVICE

Urologie.

Un réactif plus spécifique pour la détermination du sucre dans l'urine. A more specific reagent for the determination of sugar in urine. Sunnes (J. B.). Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1925, 65, n° 2, p. 393. — Nouveau réactif pour déterminer rapidement la proportion de sucre dans l'urine par la méthode colorimétrique à l'acide dinitorsalicyclique.

Constituants chimiques de l'urine de chamenu. Chemical consituents of camel's urine. REAR (BRANDA E.), Journ. of biol. Chem. Baltimore, 1975, 64, n° 3, p. 613. — Les urines du chameau (Camelus hactrianus) soumis à un régime type composé de feuilles des orgho, de pastates douces et de sel, renferment par jour (moyennes calculées sur les résultats d'un mois) : 8 gr. 70 d'azote total, 9 gr. 24 de créatinins, 3 gr. 97 de créatine, 39 gr., d'acide hippurique, 4 gr. 70 de bases puriques, 7 gr. 99 de chlorures et seulement des traces d'urée.

Changements dans la composition de l'urine après l'exercice musculaire. Changes in he cemposition of the urine after muscula reserces. Wilson (D. W.), Long (W. L.), Thourson (H. C.) et Thurlow (S.). Journ. of biol. Chem., 1928, 68, no 8, p. 733. — Après l'exercice musculaire, l'elimination des phosphates augmente, tandis que celle des chlorures diminue.

L'excrétion de l'acide Inctique dans l'urine après l'exercice musculaire. The excretion of lactic acid in the urine after muscular exercise. LILESTRAND (S. H.) et Wilson (D. W.). Journ. of biol. Chem., 1925, 65, nº 3, p. 773. — L'acide l'actique éliminé est l'acide droit; ses variations dans l'urine arbés l'exercice musculaire ont été notées par les auteurs. H. J.

Une étude sur la rétention de l'acide urique pendant le jeûne. A study of the retention of uric acid during fasting. LEXON (W. 6.). Journ. of hiol. Chem., 1925, 66, n° 2, p. 521. — S'appuyant sur 24 observations de joûne, l'auteur étudie la rétention de l'acide urique dont les proportions diminuent dans lurine et augmentent dans le sanz, principalement dans le plasma; 60 %, de l'acide urique ainsi retenu s'élimie dans la période qui suit le jeûne. L'atophan, de même que l'absorption de petites quantités d'aliments, accroît l'elimination de l'acide urique ainsi rujue en absissant le seuil rénal. Galiments, accroît l'elimination de l'acide urique en absissant le seuil rénal goute. Parmi les factuurs mis en cause, il semble que l'influence de la cétose doive étre plus soécialement retenue.

La détermination du sucre dans le saug et l'urine normale. The détermination of sugar in blood and in normal urine. Fous (1917). Journ, of biol. Chem., Baltimore, 1926, 67, nº 2, p. 337. — Répondant à un article de Braspercroliquant les méthodes de Foux-wet et de Foux-Brasucus utilisées pour le dosage du sucre dans le sang et l'urine normale, l'auteur en reconnaît en partie le bien-fondé, mais croit que la technique proposée n'est pas ellemême à l'abri de toute discussion. Il propose donc l'emploi d'une nouvelle solution alcaline de tartrate de cuivre et un nouveau réactif molybidique. Les différences obtenues avec les diverses méthodes sont montrées en destableaux comparatils.

Le dosage des bases xanthiques de l'urine. Première partie: étude critique de quelques procédés de séparation de l'acide urique. Deuxième partie : nouveau procédé d'étude des bases xanthiques urinaires et la détermination de leur « indice d'argent ». Fleury (P.) et Genevois (P.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 102 et 201. - Les auteurs se sont proposé : 1º de chercher une méthode de dosage direct plus rapide et plus simple que celle de Salkovski; 2º de montrer dans quelle mesure il est justifié d'apprécier les bases xanthiques d'après l'argent fixé au lieu de les évaluer d'après leur teneur en azote. Le procédé de Thiery au ferrocyanure de zinc n'a pas donné la séparation complète indiquée par cet auteur, le ferrocvanure de zinc semble entraîner de petites quantités d'acide urique et ne retient pas la totalité des bases xanthiques. Le procédé à l'urate d'ammoniaque d'Hopkins-Ronchèse donne bien une séparation réelle de ces deux groupes, mais les conditions du milieu s'opposent à la précipitation des bases xanthiques par l'argent. Fleury et Genevois ont institué une méthode inspirée de celle de Salkovski, mais en différant par les points suivants : la séparation de l'argent et de l'acide urique du bloc xantho-urique précipité à l'état de combinaison argentique, au lieu de se faire en deux phases, s'effectue simultanément par l'action directe de l'acide chlorhydrique sur le précipité argentique; on insolubilise ainsi à la fois l'argent et l'acide urique et dans le filtrat on peut isoler les bases xanthiques sous forme de sels argentiques par la mixture argentique. La technique donnée permet, en partant d'un volume de 60 cmº d'urine, de doser à la fois N et Ag dans le précipité argentique. Cette méthode a permis aux auteurs par l'étude du rapport $\frac{Ag}{N}$ ou indice d'argent des bases xanthiques d'établir que le bloc xanthique avait une composition variable avec le régime. Ceci montre qu'il n'est pas indifférent d'utiliser les méthodes de dosage par N ou Ag dans la détermination de ces bases, le résultat pouvant varier du simple au double selon que l'on utilise le dosage de l'un ou l'autre de ces deux éléments. B. G.

Sur la recherche du sang dans les urines. Poirot (G.) et Lan-BERT (A.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 337. - Dans ce travail, les auteurs se sont efforcés de réjuire au minimum les causes d'erreur (mauvaise conservation des réactifs habituellement utilisés, caux oxygénées contenant sans doute des stabilisants empêchant la réaction) d'abord en cherchant un procédé d'extraction convenable du pigment sanguin, ensuite en recherchant les meilleures conditions des réactions. Voici la technique: 1º Extraction. A) Si l'urine n'est pas albumineuse, introduire dans une ampoule à décantation de 250 cm² successivement dans l'ordre, en agitant après chaque addition : urine, 100 cm3; ammoniaque officinale, 5 cm2; acide acétique pur, 8 cm3; éther acétique, 25 cm2; agiter très énergiquement, repos dix minutes, soutirer la partie inférieure non émulsionnée et recevoir l'émulsion supérieure sur un gros tampon de coton hydrophile non serré contenu dans un entonnoir en disposant le coton en creux; au moyen d'un agitateur, faire absorber toute l'émulsion par le coton en rabattant les bords de ce dernier vers le centre, puis exprimer fortement à l'aide de l'agitateur; le liquide s'écoule en deux couches nettement séparées. L'extractum éthéré surnageant sera utilisé directement pour faire les réactions s'il est très limpide, sinon, le filtrer sur un petit filtre. B) Si l'urine contient de l'albumine, éliminer celle-ci par coagulation : introduire dans une capsule de porcelaine de 250 cm², dans l'ordre et en agitant : urine, 100 cm3; ammoniaque officinale, 5 cm3; acide acétique pur, 5 cm3; porter à l'ébullition et filtrer bouillant sur un filtre à

analyse sans plis, larer le coaquium sur le filtre avec 30 à 50 cm² d'aqu. distillée boullands. Après filtration complète, introduire le filtre et son contenu dans un flacon émeri de 250 cm² à large ouverture et ajouter ; cau distillée, 15 cm² et acie la cédique pur, 8 cm² agier energiquement jaquit acq que le filtre soit réduit en plêt; verser dans le flacon 20 cm² d'éther acétique et agier énergiquement de nouveau (rédirire le filtre en pête avent l'addition de l'éther acétique), recevoir tout le costenu du flacon sur un tampon de coton hydrophite et terminer comme précédement. Ces opérations sont récessaires pour extraire le pigment sanguin fixé par adsorption sur le coaquium. Mais de très petites donces d'athuminc ne sont plus suffisantes pour flex aux le coaquium formé tout le pigment lorsque celui-ci est en notable quantité; dans ce cas, o peut faire la recherche à la fois sur le coaquium et sur le litrat privé d'abbumine, ecci n'étant nécessaire que foreque l'urine ne contient que des traces d'albomine (9, cq. 10 à 0 gr. 20 par litre).

2º Réactions. - Préparer les réactifs suivants : solution pyridinique de résine de gaïac (résine de gaïac purifiée, 10 gr.; pyridine pure incolore, quantité suffisante pour 100 cm², la dissolution s'effectue très facilement à froid, par agitation); solution alcoolique de peroxyde d'hydrogène (peroxyde d'hydrogène à 100 volumes 0 cm² i ou ll gouttes, alcool à 95c : 100 cm²), solution alcoolique de pyridine (pyridine pure incolore 3 cm3, alcool à 95c, quantité suffisante pour 100 cm3). Etant en possession de l'extractum éthércalcoolique, dans un cas comme dans l'autre effectuer les réactions comme suit : 4º réactions à la résine de gaïac : dans un tube à essai de propreté rigoureuse, introduire successivement dans l'ordre et en agitant : solution pyridinique de résine de gaïac 0 cm. i ou II gouttes, solution alcoolique de peroxyde d'hydrogène 5 cm2 et extractum 2 cm2; agiter; en présence de sang, il se développe au bout de cinq minutes une belle coloration bleue intense, stable pendant une heure; 2º réaction au pyramidon. Dans un tube à essai très propre, introduire dans l'ordre et en agitant : pyramidon 0 gr. 50, solution alcoolique de pyridine 5 cm2, peroxyde d'hydrogène à 100 volumes 1 cm² et, après dissolution du pyramidon, extractum 2 cm²; agiter; en présence de sang, il se développe instantanément une belle coloration bleu violacé très intense, mais très fugace. Ces réactions, très sensibles, sont très intenses avec des doses de sang de I à II gouttes par litre d'urine ; dans ce cas leur intensité peut être comparée à l'intensité de la coloration de la liqueur cupro-alcaline.

Hygiène.

Le yogourt comme! aliment diététique et médicament. Stramorouc [In.]. Journ. de Pharm. et de Chim., 1926, 8° s., 3°, 4.45.— Il faut distinguer le yogourt du lait caillé qui provient d'une coagulation spoutanée de lait. Le mode ordinaire de préparation du yogourt est le suivant : le lait est chauffé à l'ébullition, on laisse baisser la température jusqu'à 45° et l'on verse la quantité de lait dans des récipients propres en verre ou porcelaine dans lesquels on a sein de délayer au préalable une petite quantité de yogourt dans un peu de lait froid 3-4 en 'par litre.) On courre ces récipients et laisse à une température variant entre 40°-45. Pour obtenir un yogourt plus volume. Ce yogourt de peut pas être considéré comme contenues seulement le Biscillus buignais, un streptocoque et un streptobacille. Il contient d'autres micro-oreanismes oui proviennent du férment (in avai emblow), inflérenont ainsi as qualité. Pour cette raison on prépare aujourd'hui un yegourt-d'une manière scientifique par l'emploid un ferment sélectionné. On fait bouilit rou condenser le lait destiné à être coagulé et laisse baisser la température jusqu'à 30° entrien, on ajoute la culture et abandonne au repos vingt-quatre heures en maintenant la température rers 25°. Il faut distinguer le yegourt du lait caillé qui provient d'une coagulation spontanée sous l'influence du bac. acidi lactis aerogenes. Le yegourt est un aliment digestif, légèrement diurétique et laratif; comme goût it est plus agréable que la lait. Certains le recommandent au peit déjeuner contre la constipation. D'autres le recommandent le soir, admettant que dans ce cas la présence des disatses lactiques dans le tube digestif soulage le foie et les reins et assure ainsi un sommeil tranquille.

B. G.

Scorbut moderne ou maladie des conserves. Enanor (J.-B.). Bull. Soc. Higo, alius, 1926, Al, nº 1, p. 18. — Les explorations polaires ne vont guère sans une sorte de scorbut qui apparaît après une consommation plois on moins longue de conserves de vianées. Cette maladie se manifeste au début par une légère enflure à la face interne du tibia (ordemo prétibia); cette enflure progresse, envait it sy jambes puis les cuisses, en même temps qu'apparaît un pointillé rouge ressemblant à des pigures de puces (prétechies) sur différentes parties du corps, puis l'exdéme remonte au scrottum et à l'abdomen. On donnera avec avantage des jus des fruits (citron), des l'égumes, de la viande fraitche; mais, l'auteur insiste sur ce point, la maladie ne cède que si l'on a soin de supprimer totalement du régime les viandes de conserve.

L'histoire du malt. Lecoe (R.). Boll. Soc. Hyg. alim., 1926, 14, n° 2, p. 55. — Histoire très complète allant de l'origine de l'orge à la bière et au malt, en passant par le vin d'orge et la tissane d'Hirrochatte. R. L.

Les diéto-toxiques. Monaguaxo (c.). Presse méd., 1995., n. 38, p. 38.
—Certaines substances comme l'herbe d'orge, l'orge, le mais, l'hulle de foie de morue, sans toxicité apparente dans les conditions normales de la diététique et de la mufrition, peuvent devenir toxiques à l'occasion d'une déficience ou d'un déséquilibre alimentaire. L'utueu les désigne sous le non de diéto-toxiques. Les faits observés ne relèvent ni d'une intoxication, au sens classique du mon in d'une anaphylaxie diffuentaire.

R. L.

Le pouvoir autiscorbutique du tait condensé sucré de vieille préparation. Lussé, l'usure et l'auxrey-Sie (49th). Bull. Soc. Ped. de Paris, 1926, 24, nº 1, p. 50. — Lassé et Vactaxo ont montré précédemment sur le cobaye que 25 gr. (par jour) de lait condensé socré suffisent à préemirle scorbut; il n'en est plus de même, toutes conditions égales, avec un même lait vieux de deux ans.-le pouvoir antisoerbutique du lisét condensé sucré paraît s'atténuer par vieilissement, ce qui implique la nécessité de faire porter sur les récipients la date de fabrication.

R. L.

Carence solaire et infection. Wonness (P.) Rev. tr. de Pédiatrie, 1926, 2, av 2, p. 64. — Lacion immunisante du soleil n'est plass à démontrer; elle s'exerce sur les infections béliophobes qui ont une prédiatrie pour les mois divier et de printemps; on a paraier d'une véritable demo-phylarie (s'ubercrutese, infections streptoocciques et staphyloccociques, thronche-penumois trainantes, etc.). Les infections directions directions directions des des discourantes de la communique d

Les selles des nourrissons normaux au sein et au biberon. Densé (R.), Gouron (R.) et Rocherente, Rev. fr. de Pédiatrie, 1926, 2, nº 3, p. 273.— La gravité des troubles gastro-intestinaux du premier âge a suscité des recherches nombreuses, en particulier dans l'analyse des selles; et cependant, jusqu'ici, on n°a pes pur réunir des données vraiment utilisable pour la pratique. Ce travail est une tentative de coordination des résultats qu'il est possible d'obtenir en utilisant les méthodes d'exames propres à l'adulte; les auteurs essaient de donner une explication judicieuse des normalités observées.

R. L.

Recherches sur le pH sanguin dans la spasmophille du nourrisson. Roman (P.) et Woniscan (P.) Rer. fr. de Pédiatrie, 1926. 2, nº 3, p. 319. — Des déterminations du pil du plasma effectuées par les auteurs chez un certain nombres d'enfants spasmophiles, il résulte qu'il n'existe pas d'alcalose chez le nourrisson au cours de la maladie, l'équilbre acides-bases est parfois modifié dans le sens d'une acidose compensée; l'hypocalcémie reste le seul caractère hémochimique constant. R. L.

Régime alimentaire, lumière et valeur biologique du lait.
Rasons (M**), et Susoxus [18]. Bull. Soc. Hyg. alim., 1928. 44, p. 217.

— S'appuyant sur une excellente reure de travaux récents parus sur cette question, les auteurs tirent les conclusions suivantes : la composition du lait n'est pas entièrement indépendante de la nature de l'alimentation; l'organisme animal rescréte des vitamines que dans la mesure où il en trouve dans les aliments; les radiations ultra-violettes et la lumière en général ont une influence remarquable sur l'accroissement de la valeur antirachitique du lait, que l'irradiation porte sur le lait, sur l'animal producteur lui-même ou sur les aliments que cet animal consomme.

R. L.

Valeur alimentaire des farines de Légumineuses. Leco (R.). Bull. Son. Hyg., alim., 1986, 44, p. 273. — Les recherches de l'auteur ont potté sur deux points très différents: 1º la valeur dispetire de la farine de leutille, prise comme type; 2º la valeur unitritire des farines de pois, haricots, leutilles, fêves et pois chiches associées en parties égales. Il résulte de ces essais que les amidons des légumineuses ont plus facilement attaqués par l'amylase et transformés en principes assimilables quand ils sont cuits que lorsqu'ils sont trus. Les farines de Légumineuses associées suffisent pour assurer aux rats une bonne santé, mais la croissance est un peu inférieure à la normale par suite d'une faiblesse en visamines liposolubles et en sels de chaux. Il y a avantage à préparer ces farines au lait, mais l'addition de sel provoque un déséquilibre minéral.

L'avoince et l'alimentation humaine. Atquisa (1), Bull. Soc. Hyg., alim, 1926, 44, p. 287. — La haute valeur alimentaire du grain d'avoine pour l'homme est établie et démontrée par de multiples essais et par l'usage séculaire qu'en font certaines populations. Les formes commerciales de présentation sont passées en revue, sinsis que direves recettes cultinaires à base d'avoine. Cette question offre un caractère d'actualité qui mérite de retenir l'attention.

R. L.

Formules de différents types de régime et méthodes de préparation des aliments employés pour les expériences de nutrition sur le rat. Cannon (H. C.). Bull. Soc. Hyg. alim., 1926, 14, p. 339. — L'auteur passe en revue les méthodes utilisées dans le laboratoire d'Ossonne et Mendel pour l'étude et la caractérisation des vitamines A et B en utilisant le rat comme sujet d'expérience et l'amidon comme source de glucides. Le rôle des sels minéraux est spécialement mis en évidence. R. L.

Sur la teneur en vitamine C du lait eru ou pasteurisé. Vas Lessus (E. O., Bul. Soc. Hyp. slim., 1928, 44, p. 394. — On pourrait croire que la récolte du lait se fait comme si l'on se proposait de pousser au maximum son contact avec l'air. Cette pratique, ainsi que le montrent les essais de l'auteur, est destructive de la vitamine C antiscorbuique. Il y a donc lieu de conseiller: en premier lieu, l'emploi de la machine à traire; en second lieu, de toujours remplit rets complèmemnt les récipients pour éviter l'ozydation pendant le transport; enfin, de ne plus utiliser les refroidisseurs actuels où le lait coule à l'extérieur des réfrigérants à cau.

R. L.

Détermination biologique de la valeur nutritive des farines de Légumineuses, Lacoo (B.), Journ, de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 231. - Les essais biologiques effectués sur le rat permettent de retenir les conclusions suivantes : 1º les farines de Légumineuses (pois verts, haricots, lentilles, fèves et pois chiches) associées en parties égales et cuites à l'eau suffisent pour assurer aux animaux une bonne santé, une croissance un peu inférieure à la normale et une bonne reproduction; cependant la survie de la seconde génération est courte et parfois compliquée de rachitisme; 2º la simple addition de chlorure de sodium au régime exclusif de farines de Légumineuses provoque un déséquilibre minéral de la ration qui agit d'une façon néfaste sur le développement de la seconde génération des animaux en expérience; 3º il semble que ces farines aient surtout une faiblesse très nette en vitamines liposolubles et en sels de chaux; 4º un régime à base de farines de Légumineuses cuites à l'eau serait utilement complété, semble-t-il, par addition de beurre et de sels de chaux. Cependant il est préférable de faire entrer ces farines dans des préparations au lait et d'éviter l'addition de sel. Le mieux sera de faire alterner dans l'alimentation humaine les farines de Légumineuses et de céréales, les premières produisant dans l'organisme des bases et les secondes des acides.

A propos des variétés commerciales de destrine et de leur emploi dans la constitution de régimes artificiels destiné: à l'analyse biologique des aliments. Randors (M** L.) et Lzoo_g (R.), fourn, de Ph. et de Ch., 1928, 8° s., 4, p. 289. — Les deux variétés de dextine avaient êté préparées toutes de sur par simple action de la chaleur. La dextrination donnerait d'abord un produit blanc, mais elle serait suivie d'une sorte de grillage qui augmenterait beaucoup la digestibilité du polysacchoride (dextrine blonde). La préférence doit être donnée à la dextrine blonde dans la constitution des régimes artificiels; la destrine blanche ser approchant un peu plus des amidons serait mal utilisée et déterminerait des troubles digestifs.

Pharmacologie. - Chimie végétale.

Contribution à l'anatomie des sortes de vanilles. Hatuera. Th. Doct. Pharm., Bâle, 1901. — L'auteur décrit successivement les feuilles, tiges, fruits, fleurs, boutons floraux, racines nourricières et crampons de deux espèces de vanilles: V. phakenopsis, de Seychelles, V. planifolia, de Dares-Salam.

Fouiltes de Conifères. La sabine et ses falsifications. Scioll. Th. Doct. Pharm., Bille, 1925. — Continuant les travaus de Collin (1984) et de Pranot (1992), l'auteur expose les caractères microsoquies différenties des feuilles de Juniperus Sabina L. et de ses très fréquentes falsifications: J. phazices, I. Aurifers, 4. virginiana, J. communis, J. Oxycedrus, Biota orientalis, Thuya occidentalis, Copressus sempervirens, Taxus haccata.

Anatomie comparée des écorres de cannelle et considération sur l'histoire de Leur déveleppement. Bussinsi. Thèse Doct. Pharm., Bile, 1922. — Les écorces de cannelle se divisent en deux groupes: Le premier comprenant 13 espèces, dont la cannelle de Ceylan, se caractérise par des llots de selérenchyme répandus dans le minen parenchyme secondaire. Des portions de phello lerme sont souvent sclérifiées. Ces espèces vivent dans lès Indes, sous les tropiques, dans l'archipel Maler.

Ee deuxième groupe comprend 7 espèces, dont le C. Camphora; il se rencontre dans l'Himalaya, au Japon. Ces espèces ne possèdent pas des fibres tangentes à l'écorce, comme dans le premier groupe. Un groupe intermédiaire est formé par les C. Cassia, C. Burmanni et C. Tamala. R. R.

Sur la teneur en cendres des médicaments. Zossué et Abluñ. Pharm. Bertuff, 63, n° 5. Les diverses pharmacopées ne mentionnent la pourcentage de cendres que pour un nombre restreint de plantes. Les auteurs donnent les taux limites de cendres de nombreuses plantes médicinales incinéries telles que la nature nous les fournit et réduites en poulre officinale.

Sur les racines de gentiane. Ostenales. Schw. Apoth. 2(g., nº 46, avril 1920. — L'auteur dresse le tableau des pharmacopées, avec le numéro de leur édition, qui signalent les racines de Gentiana lutea, purpurea, punitate ou Pannonica. Il détermine ensuite les différences de structure, de culture entre ces espèces.

Contribution à la connaissance de la composition de l'Écorce de condurango. L'ensissos. Thèse Doch l'Param, Rile, 1924. — L'écorce est épuisée successivement par l'éther de pétrole, l'éther, le chloroforme, l'alcolo, l'ean. Chaque estrait est étudié séparément. L'antieur, reprenant ainsi les travaux de Kouxas, de 1997, montre que la condurangine entraînée en presque totalité par le chloroforme n'est pas une saponine. L'essence et des corps cristallisables sont isolés du premier extrait. Le sucre ser-dit un mélange de d'ejucose et de d'erucose.

R. R.

Sur les fruits de pavots verts et mûrs. L'anne. Schweiz. Apath. Zlg., 1918, n° 42. — Les cappules de pavots récoltées légèrement avant l'euri maturité contiennent beaucoup plus (0,02-0,03 °/, de morphine) de principes acitis que les fruits mûrs (0,018). Les dangers sont grandes i l'on mélange à la récolte ou dans le commerce les deux sortes. L'examen microscopique de l'épicarpe et l'analyse des condres ferèlent le degré de maturité. R. R.

Sur un faux acouit du commerce. Caspans. Schweiz. Apoth. Zig., 1992, nºt. — Une acouît d'Espagne » se rencourte dans le commerce mflangé à l'acouît napel, ce serait l'A. Cammarum ou l'A. variegutum. Les divers acouîts se distinguent par l'exame microscopique suivi de l'exame de teintures. La jesacouîtine, isolée par Macossu, de l'acouît de Jere ou Hokkaïdo est beaucoup plus virulent que l'alcaloide de l'Acouît napel. R. R.

La réaction de Borntriger sur les feuilles de séné, dans la plunumacopé helvétique. Casans, Schwiet, Apolt, Zit, 1917, nº 8.

— Les feuilles de séné sont souvent faisifiées par des feuilles de Cassis auriculta. Casans propose de remplacer dans la réaction de Boarstacas pour
les drogues. à anthraquinones, l'éther par la bentine. L'essai est ainsi plus
not et permet de recomaître les faisifications du séné.

H. R.

Comparison des méthodes d'étalounage de la digitale (A comparison of methods of digitalis standardization), Winzi (ß. L.), Amer. Journ. Pharm., 1926, p. 396. — L'étude a porté sur des teintures de D. purpures et de D. latea. Les méthodes employées sout : la méthode de la grenouille (officielle U. S. P.), la méthode physiologique de Harcansi (sur le chat) et la méthode colorimétrique de Ksuussox et Dassacan(àl'acide picrique), Il y a concordance entre les deux méthodes physiologiques employées; la méthode colorimétrique ne donne pas de résultats parallèles aux précédents, M. M.

Altération de solutions concentrées d'hypochtorite de sodium (Deterioration of strong sodium hypochlorite solutions). Wells (R. L.). Amer. Journ. Pharm., 1926, p. 40\$.

M. M.

Pharmacognosie de Ceanothos americanus. Wiatu (E. II.). Amer. Journ. Pharm., 1928, p. 503. — La plante est une Rhammacée de l'Amérique du Nord. L'extrait aurait la propriété d'activer la coagulation du sang et cette propriété serait due à des alcaloïdes. L'auteur décrit la plante, la structure de la racine, de la tige, de la feuille et les caractères de la poudre. M. M.

Protéines de l'écorce du robinier commun « Robinia Pseudonceia », Proteins of the bark of the commo locust tree, Robinia Pseudonceia. Jovss (D. B.), Graspour (C. E. F.) et Montars (O.), Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1925, 64, n° 3, p. 555. — L'écorce du Robinia Pseudoacecia employée, recualille vers le milieu d'août, était débarrasée de sa partie subéreuse extérieure brune et séchée à l'air. On put y caractériser 2,52 ½, d'albumine; 1,38 ½, de globulme et des quantités appréciables d'une protéose. Les enzymes (agissant sur l'urée et l'amygdaline) qu'on y rencontre également paraissent associés avec la globulme.

Protéines de la graine de coton. Proteins of the cotonseed, Joxzs (D. B) et Cosaxs, F. A. J. Journ. of biol. Chem., Baltimore. 1925, 64, n° 3, p. 673. — Il fut isolé de la graine de coton, débarrassée de son enveloppe, insement moulte et épuisée par la Bennie: 2, 39 ¾, de globaline a et folto °/, de globaline § 2, 69 ¾, d'une protéine-pentose et une petite quantité d'une substance ayant les propriétés d'une glutéline. Il ne pui être isolé d'acide nucléign.

Effets des micro-organismes spécifiques de la fermentation sur la teneur en vitamine C des jus d'orange et de tomate. The effect of fermentation with specific microorganisms on the vitamin C content of orange and tomato juice. Lerovors (S), flare (E. B), flasmiss (E. G) et FARIER (W. C.). Journ. of biol. Chem., 1928, 66, 2° 4; p. 73. — Des essais faits par les auteurs sur les jus d'orange et de tomate ensemencés avec les micro-organismes de la fermentation des blés ensiés et de la choucroute, il semble résulter qu'on doire attribuer la destruction de la vitamine C à l'Oxygène reteuu dans la masse de la fermentation.

Loi bloénergétique quantitative de la formation des hydrates de carbone aux dépeus des graisses et des profétiques chez les végétaux. Tranoux (E.-F.). Tautraux (S.) et Boxsur (R.). Ann. Physiol. et Physicolum, botal. 1993. q. n. 2, p. 122.—La formation des hydrates de carbone chez les végétaux supérieurs, lors de la germination, obéti à la loi suivante: Toule formation d'Aydrates de carbone est accompagnée par une perte de 35 p. 100 de l'énergie métabolisée si elle s'opère aux dépens des protétiques, de 22 p. 100, si elle se fait à partir des graisses. Cette loi parâti plus générale encore et semble s'appliquer au développement des moissures, ainsi qu'à la gévocefine des animaux supérieurs. R. L.

Etude bibliographique et crifique de la mesure de la concentration des liquides cellulaires végélaux. Dusor (A). Ann. Physiol. et Physiocebim. biol., 1985, 2, nº 2, p. 215. — L'extraction des jus des organes végétaux par simple pression donne des résultats variables quant la composition et à la concentration des liquides cellulaires; la couche protoplasmique agissant, semble-til, à la manière d'un ultra-filtre. L'action mécanique (broyage) et des anesthésiques furent recommandés; seuls doivent être retenus comme procédés correts: la pression après immersion de l'orgune dans l'air liquide et l'action de l'eau bouillante; ainsi toutes les cellules sont lésées et tous les éléments vitaux tués preque instantamément.

B. L.

Sur les acides dialcoylarsiniques asymétriques et, en particulier, sur l'acide méthyléthylarsinique. Guerrer (M.). $Journ.\ de$ $Ph.\ ot\ de\ Ch.\ 1926,\ 8$ s. 4, 9, 97.

Quelques considérations sur la solubilité de l'iode dans le chloroforme. Malmy (M.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 111.

Le cacodylate de strychnine. Boullot [4], Journ. de Ph. et de Ch., 1928, 8 s., 4, 185. — Des recherches de l'auteur il resort que le cacodylate de strychnine du commerce ne peut être un composé défini; on doit le considérer comme un mélange de strychnine et d'acide cacodylique dont la teneur en strychnine n'est pas absolument constante. En raison des inconvénients pouvant résulter de l'usage d'un produit toxique aussi mai défini, le cacodylate de strychnine du commerce ne devrait pas être utilisé en théraveutione.

Antitoxines et anatoxines. Hazard (R.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 215 et 256. B. G.

Échelles colorimétriques stables pour exploration rapide de la zone acido-alcaline faible; leur emploi à l'essai de quelques sels hydrolysables du Codex. Batiax (P.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s, 4, p. 241.

Le Gérant : LOUIS PACTAT.

(29° ANNÉE)

Pa	ges.	Pa	ges
Mémoires originaux: A. Sakroay, R. Sakroay et J. Meyea. Les variations des appareils végétatifs et conidie ns de l'Aspergillus fumigatus Fresenins en cultures sur milieux dissociés et non dis-		Albert Guillaume Applications de la méthode de Kielbart modifiée au dosage de l'arote dans quelques alcaloïdes	21
sociés sous l'influence des radia-	193	Maurice Javillier. Le professeur agrégé Amanb Valeur (1810-1927).	22
matique à volume réglable P. Gillot et E. Legras. Sur les glu-	203	Bibliographie analytique :	
cides de réserve du Petasites officinalis Monch	205 210	1º Livres nouveaux	23

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

Les variations des appareils végétatifs et conidiens de l' « Aspergillus fumigatus » Fresenius en cultures sur milieux dissociés et non dissociés sous l'influence des radiations du radium (1).

Dans nos recherches ayant pour but de déterminer l'action du radium sur certains champignous inférieurs, nous avons trouvé bon de faire appei tout d'ahord à l'Aspergillus luniqueus Fresenius dont les caractères et les propriétés sont connus et fixés, organisme pathogène, présentant fort eu de pléomorphisme.

Nous avons employé une souche de notre laboratoire dont nous avons vérifié la pureté par l'examen microscopique direct avec ou sans coloration et par l'ensemencement sur les divers milieux de culture.

EXAMEN MICROSCOPIQUE

L'examen microscopique nous a donné les caractères suivants: «Mycélium à feutrige serré, formé par des filaments très longs, enchevétrés, ramitiés, rarement cloisonnés, tantôt épais (de 2 µ 5 à 3 µ 25), tantôt greles (1 µ à 1 µ 5). Hyphes fructifères longues et à parois déli-

- Reproduction interdite saos indication de source.
- 2. Voir Comptes rendus de l'Académie des Sciences, juin 1926.

cates; elles mesurent 3 μ à 5 μ de largeur; chacune des hyphes fertiles est terminée par une ampoule conidiophore affectant la forme d'un goupillon mesurant dans sa plus grande largeur de 7 μ 5 à 16 μ ; du sommet à la première cloison de l'hyphe 30 à 90 μ . Les stérigmates sont insérés sur la moitié supérieure du renflement terminal; ils sont elliptiques, jaunâtres, bronzés; leur longueur atteint 4 μ , 5 à 6 μ 5; leur largeur se trouve comprise entre 2 μ et 3 μ . Les conidies sout rondes (1 μ à 3 μ 5), bronzées; elles restent rarement attachées aux stérigmates.

CULTURES

Afin d'observer l'aspect et les caractères culturaux de l'Aspergillus fumigutus sur les différents milieux, nous avons fait usage des procédes employés par REMON Des cultures out été effectuées sur bouillon, solution de peptones, gélose et gélatine; puis sur liquide de RAULIN scide, pomme de terre, pomme de terre glycérinée, RAULIN glycériné, milieu de SABOUNATD. Sur tous ces milieux il nous a été donné de vérifier les observations de REMON. Nous ne décrirons donc pas ici la forme et l'aspect de chaque culture.

INOCULATIONS

En outre, nous avons pratiqué des inoculations sur divers animaux de laboratoire (cobaye, pigeon) pour vérifier le pouvoir pathogène de l'organisme étudié. Toutes nous ont donné des résultats positifs comme on pourra le voir dans notre deuxième mémoire portant particulièrement sur les nodifications biologiques de l'Aspergillus fumigatus sous l'influence du radium.

MILIEUX DE CULTURE

Nous avons voulu faire usage de milieux dont les propriétés physiques et chimiques pouvaient être faciliement mises en évidence. Pour cela il nous fallait employer un substratum composé de produits purs et facilement dosables, en même temps favorables à la culture de l'Aspergillus funigieux. Les travaux de Scunsiens (1), nous ont donné l'idée d'étudier l'action du radium sur l'Aspergillus en culture sur des milieux dissociés et non dissociés. Toutes ces raisons nous déterminérent à rompre avec les méthodes employées jusqu'ici et à nous adresser à des milieux liquides. Nous avons fait usage de quatrer milieux de culture: milieux glucosé non dissocié, milieu glucosé dossocié, milieu

Renon. Etude sur l'aspergillose chez les animaux et chez l'homme. Paris, Masson 1897.

^{2.} Schneider. Studien über die Röntgenstrahlenwirkung auf Hefe. Strahlentheragie. 20. H. 4. Berlin, 1925.

saccharosé non dissocié, milieu saccharosé dissocié. Le milieu glucosé est une solution aqueuse de glucose à 5 °/_s dont le pH = 4,6. Le milieu saccharosé, une solution aqueuse de saccharose pur cristallisé Poutex à 40 °/_s de pH = 4,5.

En ce qui concerne les milieux dissociés, afin d'obtenir un maximum de dissociation moléculaire nous avons employé le chlorure de sodium, car ce sel possède un grand pouvoir électrolytique et est sans influence prononcée sur les champignons inférieurs; de plus, il ne modifie pas l'action du radium.

CALCUL DU DEGRÉ DE DISSOCIATION DU MILIEU

Le rapport de la conductibilité d'une solution donnée à la conductibilité maxima est égal à la partie dissociée en ions du produit dissous. Au moyen d'un certain nombre de mesures effectuées sur des solutions d'un corps à des concentrations différentes on peut donc trouver la conductibilité maxima en construisant la courbe correspondante.

Si nous désignons par $\lambda \nu$ la conductibilité d'une molécule-gramme du produit dissous dans ν litres d'eau et par λ_{∞} la conductibilité de la même quantité à une dilution infine nous aurons :

$$\frac{\lambda v}{\lambda_{\infty}}$$
 = partie dissociée en ions du produit.

Mais λv et λ_{∞} dépendent de la concentration de la solution, du solvant et de la température.

Nous employons une solution aqueuse à $+32^{\circ}$ et nous obtenons pour les concentrations différentes :

La dissociation de NaCl N à 32° est donc :

$$\frac{\lambda N}{\lambda} = \frac{97}{447} = 0.66$$

La solution normale de chlorure de sodium renferme 38 gr. 3 de NaCl par litre, c'est-à-dire 5,85 °/.; la solution demi-normale contient 2,925 °/, de NaCl par litre; la dissociation de cette solution est à 32° environ de 0,7, ou autrement dit pour 100 molécules de NaCl 70 molécules sont dissociées en ions Na et Cl. Elle nous donne donc une dissociation très favorable; de plus son pH est très voisin de celui de notre milieu non dissocié (pH = 4,8).

Pour vérifier nos hypothèses nous avons constitué une gamme de milieux à doses croissantes de 0.5 °/ $_{\circ}$ jusqu'à 10 °/ $_{\circ}$ de NaCi; nous y avons ensemencé l'organisme en essai et procédé journellement à des examens macroscopiques et microscopiques; le milieu à 3 °/ $_{\circ}$ de

NaCl nous a donné le maximum de croissance et de fructification.

Il fallait ensuite choisir un récipient de culture commode, se prétant le mieux à nos recherches : le tube de Bonazz large et haut se laissant très facilement stériliser official tous les avantages ; on fait de petits supports au moyen de baguettes de verre de 3 mm. de diamètre. Le radium se place sur ceux-ci de sorte qu'il se trouve au niveau de la culture sansaucune séparation (fig. 1).

La stérilisation des milieux de glucose est effectuée à l'autoclave à 110° pendant vingt minutes; celle des milieux au saccharose est assurée par tyndallisation à 60° pendant une heure par jour durant dix jours



Fig. 1. — Tube de Bornel avec support pour le radium.

a our pendant une neure par jour durant aux jours successifs. Les dosages de sucre réducteur pouvant provenir de la tyndallisation sont effectués au polarimètre et par la méthode de Barnaxo dans les milieux saccharosés dissociés ou non dissociés. Les résultats dans le premier cas nous donnent 12 milligr. de sucre réduir ",s; dans le deuxième 14 milligr.", l'inversion produite par la tyndallisation est donc très minime, par conséquent néglicaelle.

Le radium a êté mis à notre disposition par M. le D' Guysarr, directeur du Service central de Radiologie de l'Hôpital civil de Strasbourg, auquel nous tenons à exprimer ici notre vive gratitude. Nous avons employé des tubes de radium enfermant 5 et 10 milligr. de radium-élément enfermé dans des filtres de platine de 1 mm. d'épaisseur, de sorte que chaque tube fournit soit 37,5, soit 75 millicuries par heure. Dans chaque opération on a stérilisé les tubes de radium à la flamme d'un

bec Bussex pour éviter les inconvénients pouvant résulter de l'emploi d'un antiseptique chimique quelcoaque. Le radium est introduit dans le tube de Bonret avec toutes les précautions possibles. Pour chaque essai nous employons un tube témoin qui, saul l'irradiation, est toujours exposé aux mêmes conditions et manipulations que le milieu irradié: les essais se font toujours à l'étuve à +32° et les témoins sont séparés des tubes irradiés par une épaisse plaque de plomb qui partage l'étuve de haut en bas en deux compartiments étanches. Avant de commencer nos recherches nous avons effectué des cultures en milieux glucosés et saccharosés dissociés et non dissociés pour suivre le développement. Après quatre jours, on constate la formation des appareils reproducteurs. Nous n'insisterons pas sur les caractères des cultures qui nous ont confirmé les résultats obtenus précédemment par Ray (1). D'autre

J. Ray. Variations des champignons inférieurs sous l'influence du milieu. Thèse Fac. des Sciences, Paris, 1897.

part nous avons examiné si le radium seul n'avait pas d'action réductrice sur notre milieu de saccharose. Le dosage fait par la méthode de Berranne et au polarimètre nous a donné 16 et 17 milligr. 1/a, quantité négligeable. L'influence du radium sur l'interversion peut être considérée comme nulle.

Nous avons divisé nos recherches en deux parties .

4° Etude de l'action du radium sur l'Aspergillus famigatus en milieux discociés ou non dissociés par la voie d'irradiations discontinues, réparties sur une période de quinze jours et à doses croissantes :

Premier temps	150 microcaries [Cinquième temps	750 microcaries.
Deuxième temps	130 —	Sixième temps	1,2 millicuries.
Troisième temps	300	Septième temps	1,8 —
Quatrième temps	450 —	Huitième temps	2,4

Soit une irradiation totale de 7,2 millicuries.

Douze heures après chaque irradiation nous avons pratiqué des examens entre lame et lamelle sans coloration ou avec coloration jugée propice pour chaque cas.

En outre, nous avons chaque fois repiqué les milieux irradiés et les milieux témoins sur gélose de Sanounaux pour examiner les modifications d'ordre morphologique et biologique et aussi afin de controler la pureté de nos cultures en essai. Nous insistons sur les résultats obtenus dans notre deuxième mémoires.

2º Étude de l'action du radium sur l'Aspergillus fumigatus en milieux glucosés et saccharosés dissociés ou non dissociés par le moyen d'irradiations massives et continues pendant vingt-quatre heures à la dose de 7,2 millicuries.

Ainsi nous avons pu suivre l'action du radium sur l'Aspergillus fumigatus depuis l'application d'une dose très faible jusqu'à celle d'une dose forte. D'autre part, nous avons pu comparer les résultats obtenus par les deux modes opératoires : modifications morphologiques et biologiques de l'organisme envisagé et de plus modifications chimiques et physiques des milieux par la culture de et organisme.

De nos recherches nous pouvons tirer les observations suivantes dans lesquelles nous n'insisterons pas sur les caractères de culture sur milieux témoins qui nous ont permis de vérifier les résultats trouvés par RAy.

MILIEUX DISSOCIÉS

A. Irradiation discontinue.

1° Sur milieu dissocié l'irradiation discontinue avec trois millieuries produit une exaltation dans la formation des appareils reproducteurs dont les hyphes fructifères sont grêles, courtes, non cloisonnées. Quant à l'ampoule conidiophore nous trouvons toute une gamme partant de l'ampoule normale jusqu'au stade ultime où ce goupillon a disparu (fig. 2).

Les stérigmates sont devenus plus longs sur l'hyphe non renslée; nous constatons l'absence de conjdies.

2º Avec une exposition de 4,8 millicuries discontinue, les appareils reproducteurs normaux sont devenus très rares. Nous observous tous tes termes intermédiaires entre la forme pénicillienne et la forme aspergillienne en passant par la forme Citromvess. Les stérigmates sont très



Fig. 2. — Montrant des appareils reproducteurs avec l'ampoule normale et des autres où ce goupillon a disparu.

longs (10 à 20 μ), ou courts et très larges mesurant 5 μ à 8 μ au plus grand diamètre. Les conidies apparaissent et mesurent de 4 μ 5 a 5 μ 25 de diamètre.

3° Avec une irradiation de 7,2 millicuries discontinue, les appareils reproducteurs normaux font complètement défaut; ils cèdens la place à des formes pénicilliennes où les stérigmates ont revêtu un aspect géant plus prononcé (fig. 3 et fig. 4).

B. Irradiation massive.

Les mêmes observations ont été faites sur les cultures irradiées avec une dose massive de 7,2 millieuries, mais nous devons noter ici que les modifications morphologiques étaient moins prononcées; touthefois faisons remarquer que nos examens microscopiques ont, dans ce cas, été effectuées après un repos de huit jours.

MILIEUX NON DISSOCIÉS

A. Irradiation discontinue.

Sur milieu non dissocié, avec une irradiation discontinue jusqu'à 3 millicuries nous n'observons pas d'appareils reproducteurs. Avec une irradiation discontinue de 3 millicuries l'examen microscopique nous montre quelques appareils de forme normale. Par une irradiation dis-

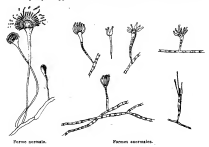


Fig. 3. - Appareils reproducteurs.

continue de 4,80 millicuries on peut suivre la modification des filaments mycéliens qui évoluent dans deux sens :

a) Mycélium à cellules élargies, toruleuses, avec des amas protoplasmiques (coloration de Guéguss) et des globules de graisse (fig. 3).

 h) Mycélium à filaments très grêles se terminant par des petites sphères à leur extrémité.

Avec une irradiation discontinue de 7,2 millicuries, nous notons la présence de nombreux filaments de souffrance, toruleux, bourrés de globules de graises; ces filaments se cloisonnent pour donner souvent des formes ordiennes; celles-ci mesurent 3 \(\mu \) à 4 \(\mu \) 5 de diametre (fig. 3)

De filaments grèles se terminant par une spore à double membrane, échinulée, qui d'ovoïde 'devient ronde (3 à 8 μ). On remarque fréquemment une spore ovoïde à l'extrémité d'un filament; elle est seule on surmontée par une ou deux spores rondes et fortement échinulées.

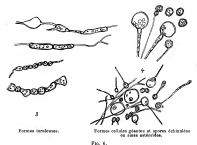


Fig. 4. - Appareils reproducteurs. Formes Penicillium et Citromyces, 4,8 MC.



Fig. 5. — Appareils reproducteurs anormaux. Spores échinulées. Pseudo-sporanges et cellules géantes. [4.8 MC.

Elles sont capables de germer. D'autres filaments gréles se terminent par une grosse sphère qui donne une cellule géante mesurant $20~\mu$ à $30~\mu$ de diamètre. Ces cellules donnent l'impression d'un pseudo-sporange; nous n'avons jamais pu observer de spores à l'intérieur ; ces filaments munis de spores terminales et de cellules géantes ont tendance à se réunir en amas et donnent l'impression d'une étoile. Nous ne trouvons plus aucun appareil reproducteur normal de nouvelle formation (fig. 4 et 5).



B. Irradiation massive.

Nous avons fait les mêmes observations en ce qui concerne les milieux soumis à une irradiation massive de 7,2 millicuries.

CONCLUSIONS

Nous résumerons ici les résultats obtenus au cours de nos recherches.

MILIEU GLUCOSÉ.

Témoin non irradié en milieu dissocié et non dissocié :

Les appareils reproducteurs font leur apparition du quatrième au sixième jour. Pour arriver à la réduction complète et définitive des caractères aspergilliens aux caractères pénicilliens, il nous a fallu six passages successifs sur des milieux glucosés neufs (comme l'avait déjà trouvé Ray). Les caractères ont varié dans l'ordre suivant :

- a) Transformation de l'hyphe après deux repiquages.
- b) Régression de l'ampoule conidiophore après trois repiquages.
- c) Allongement des stérigmates après six passages.
- d) Disparition de l'ampoule et des stérigmates après huit passages. Les dimensions et la pigmentation des spores sont restées constantespendant tout la période de transition.

Culture sur milieu dissocié et irradié :

Pas d'appareils reproducteurs normaux après une irradiation de 7,2 millicuries, mais une exaltation et une accélération dans l'apparition des appareils anormaux.

Réduction des appareils reproducteurs à la forme pénicillienne dans le milieu de premier passage sans repiquage. Les modifications se sont produites dans l'ordre suivant:

- a) Transformation de la forme de l'hyphe (irradiation discontinue de 1,8 à 3 millicuries).
- b) Disparition de l'ampoule conidiophore (irradiation discontinue de 4,8 millicuries).
- c) Modification des stérigmates (en longueur ou en largeur) par une irradiation discontinue de 7,2 millicuries.

Les dimensions ét la couleur des spores ont varié.

Culture sur milieu non dissocié irradié :

Les appareils reproducteurs normaux sont très rares, ils apparaissent tardivement.

Une nouvelle forme reproductrice est visible.

Avec une irradiation discontinue de 7,2 millicuries, les modifications se produisent dans l'ordre suivant :

- a) Modification complète de l'hyphe qui devient grêle, très longue non cloisonnée:
 - b) L'ampoule conidienhore a complètement disparu.
 - c) Les stérigmates font défaut.

Les spores e sont transformées : elles ont grandi, pris une membrane à double paroi et sont devenues échinulées. En outre, nous constatons la présence de sortes de pseudo-sporanges sans spores décelables jusqu'à présent.

Dans notre second mémoire, nous revenons sur les modifications d'ordre biologique.

(Travail du laboratoire de Cryptogamie de la Faculté de Pharmacie de Strasbourg.)

A. SARTORY, R. SARTORY et J. MEYER

Dosimètre ou pipette automatique à volume réglable.

Dans beaucoup d'expériences biologiques ou sérologiques, il est nécessaire de distribuer, un grand nombre de fois, la même quantité de liquide ou de réactif (réaction de Bordet-Wassemann pratiquée en série, etc...). Cette opération faite habituellement avec les pipettes graduées usuelles est fastidieuse, car elle exige un effort d'attention de tous les instants. Ou s'est donc préoccupé de rendre cette opération automatique.

Dans l'industrie, ce problème pour de grandes quantités de liquides est résolu depuis longtemps. Dans les laboratoires, on utilise quelquefois des seringues en verre encastrées dans une monture métallique dont on peut régler, à volonté, la capacité d'aspiration en limitant la course du piston (HANSEN). Dans un modèle du même genre (rhéomètre de VERNES), le liquide se trouve en contact avec de nombreuses parties métalliques (piston, aiguille), ce qui présente, en sérologie, de graves inconvénients en raison des difficultés que l'on a d'avoir un appareil en parfait état de propreté. De plus, il est nécessaire d'adapter à la seringue une aiguille métallique. Or, si celle-ci n'adhère pas exactement, au moment de l'aspiration du liquide, la quantité de liquide introduite dans le corps de la seringue n'est pas toujours identique. Même dans le cas d'adhérence parfaite de l'aiguille avec la seringue, il arrive souvent que l'aiguille s'échappe sous l'influence de la pression du liquide expulsé, d'où perte plus ou moins grande de celui-ci et irrégularité dans la distribution. Enfin pour les liquides légèrement acides l'appareil est inutilisable. En cas de bris de l'appareil, ce qui arrive fréquemment, lorsqu'une pièce de la monture porte à faux, les seringues et les pistons sont difficilement interchangeables. L'appareil est en outre assez coûteux.

Pour toutes ces raisons, nous nous sommes préoccupés d'établir use pipette automatique à volume réglable en substituant à la seringue la pipette même munie d'un caoutchouc, c'est-à-dire en adoptant le système du compte-gouttes. De cette façon le liquide ne se trouve qu'au contact du verre.

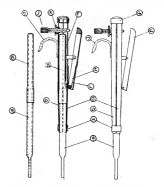
Description. — L'appareil est constitué essentiellement par un compte-gouttes ('), muni de son caoutchouc, placé dans un étui comportant les pièces de réglage.

Cet étui est formé par deux parties en métal ou en toute autre matière solide; l'une C supportant la platine à compression F et son ressort L, la seconde la vis de Férbace J avec son contre-étron K et un crochet M

Par exemple le compte-gouttes normal des pharmaciens donnant XX gouttes d'eau distillée pour 1 cm² à la température de 15° que l'en trouve couramment dans le commerce.

pour la prise en main de l'appareil. Les deux parties juxtaposées et renfermant le compte-gouttes A, muni de son caoutchouc B, sont réunies au moven d'une bague H et d'une douille G s'appliquant aux extrémités.

Fonctionnement. — On prend en main l'appareit au moyen du crochet M et on presse sur la pièce E solidaire de la platine à compression F, on plonge l'extrémité du compte-gouttes dans le liquide à prélever et on cesse la pression. Le liquide monte plus ou moins dans le compte-gouttes, on rejette cette première prise d'essai et on fait la



même opération. A partir de ce moment les prélèvements sont de même volume.

Réglage. — Pour faire débiter à l'appareil un volume de liquide déteminé, on règle la pression sur le caoutchouc du comple-gouttes en limitant la course de la platine de compression au moyen de la vis sur laquelle vient buter la pièce E. On contrôle le volume, à l'aide d'une petité éprouvette graduée, en mesurant à plusieurs reprises les volumes formés par 10 prélèvements successifs. Si on veut par exemple prélève 0 cm² 2, les dix prélèvements devront occuper 2 cm² dans l'éprouvette (*).

i. L'appareil permet de faire des prélèvements comprisentre 0 cm² i et 1 cm².

Le contre-écrou K, en maintenant fixe la position de la vis, évite tout déréglage pendant l'emploi.

Dégré da précision. — On pourrait croire, a priori, qu'un aspareil aussi simple manque de précision et que la quantité de liquide introduite variera selon qu'on plongera plus ou moins le compte-gouttes dans le liquide. Il o'en est rien et un calcul tres simple montre d'ail-leurs que, pour une différence de plongée de 2 ctm., les quantités pré-levées ne différeraient l'une de l'autre que de 1/500 s'il s'agit de liquides biologiques ou pharmaceutiques de densité voisine de celle de l'eau. L'appareil est donc d'une précision plus grande qu'on ne pouvait l'esseérer.

Conclusions. — Jaugeable à volonté, ce distributeur automatique peut mettre en jeu un compte-gouttes quelconque et peut servir à l'exacte répartition de toute espèce de liquide.

Il est susceptible de rendre service aux biologistes et doit trouver également son emploi pour l'administration de médicaments prescrits à prendre sous forme de gouttes.

R. DOURIS, A. PERRENOT et B. CARLSSON.

(Travail du laboratoire de l'hôpital Léopold Bellan.)

Sur les glucides de réserve du « Petasites officinalis » Mœnch.

Le Petasites officinalis Mœnch (Petasites vulgaris Desf. = Tussilago Petasites L.) est une plante de la famille des Composées, très répandue en Europe, où elle croît abondamment au bord des ruisseaux et dans les endroits humides.

C'est une plante vivace, herbacée, haute de 2 à 8 décimètres, dont la tige dressée est garnie d'écatiles foliacées. Les organes de réserve sont constitués par une souche épaisse et ligneuse, portant de nombreuses racines fibreuses et émettant de longs rhiromes charnus et traçants. Les feuilles sont radicales, longuement pétiolées, et c'est à leur amplieur que le Petasites doit son nom (πέτ2000 = parasol). Le rameau floral apparaît dès le début du printemps, bien avant le développement des feuilles; aussi les anciens appelaient-lis le Petasites : a flitts ante patrem ».

Jadis plante officinale, le Petasites officinalis est tombé depuis longtemps dans l'oubli.

L'étude chimique des organes souterrains du Petasites officinalis a

été entreprise par Scalagdemauren et Reen (1). Ces auteurs n'ayant découvert dans le rhizome ni alcaloïde, ni glucoside, se sont contentés d'en faire une analyse sommaire et de doser globalement les principes glucidiques qu'il renferme. Or, si l'on examine au microscope des coupes de rhizome macérées dans l'alcool, on constate la présence de nombreux sphéro-cristaux d'inuline. Ce qui laisse supposer que la composition des organes de réserve du Petasties doit être sensiblement la même que celle des différents tubercules de Composèse étudiés par C. Takmer. L'extraction des principes immédiats montre qu'il en est hien ainsi.

IDENTIFICATION DES PRINCIPES GLUCIDIQUES

5 Kºa de souches et de rhizomes furent récoltés le 1º novembre, à Fraize (Vosges), et traités, le lendemain, par l'alcool bouillant. La liquem alcoolique fut amenée au titre réel de 70 et laissée en contact, pendant plusieurs jours, avec le marc. Quant à ce dernier, il fut exprimé et séché à l'air libre, en rue de l'extraction des principes glucidiques insolubles dans l'alcool à 70.

Glucides solubles dans l'alcool à 70°. — La liquaur alcoolique résultant de l'épuisement des organes souterrains fut évaporée dans le vide, à basse température, et le résidu, dissous dans l'eau distillée. Le liquide fut déféqué par addition de sous-acétate de plomb, et l'excès de plomb, éliminé par l'acide suffurique étendu. La solution sucrée fut alors soumise à une série de précipitations fractionnées par la baryte et l'alcool, selon la technique suivie par C. TARRET pour séparer les principes inulisiques du tobinambour (*).

Nous avons ainsi obtenu, d'une part, un précipité dextrogyre de pouvoir rotatoire $x_0 = +53^\circ$ et, d'autre part, un précipité lévogyre de pouvoir rotatoire $x_0 = -20^\circ$. Bu traitant séparément ces deux précipités, nous avons pu extraire du premier le saccharose à l'état pur et cristallisé et, du second, deux principes possédant les caractères de l'étélanthémie et de la syamphirine.

Saccharose. — L'extrait dextrogyre fut traité, à chaud, par une solution concentrée d'hydrate de baryte et le précipité de saccharate de baryte, décomposé par le gaz carbonique. L'épuissemn. par l'alcoul à 90° bouillant, du résidu provenant de la concentration de la solution sucrée, a donné des cristaux qui présentaient le pouvoir rotatoire du saccharose:

$$\alpha_p = +66^{\circ}2 \ (p = 0 \text{ gr. } 624; \ v = 20; \ l = 2; \ \rho = +4^{\circ}8').$$

F. Schlagdenhaufen et E. Reeb. Journ. de Pharm. d'Als.-Lor., 1885, p. 237.

C. TANRET. Bull. Soc. Chim., 1893, (3), 9, p 0, 227, 622.

La solution aqueuse employée à la détermination du pouvoir rotatoire ne réduisait pas le réactif cupro-potassique. Après avoir été additionnée d'invertine et abandonnée pendant quatre jours à 30°, elle devint fortement réductrice, en même temps que sa rotation passa de + 4°8' à - $1^{\circ}12'$ ($t = 20^{\circ}$).

Hélianthénine. - L'extrait lévogyre fut épuisé par 10 fois son poids d'alcool à 84° bouillant. Par refroidissement, celui-ci abandonna un dépôt qui fut desséché, puis redissous à froid dans 10 parties d'alcool à 60°. Après filtration, cette solution fut additionnée de son volume d'alcool à 95°. Le nouveau précipité fut lavé à l'alcool à 84° et séché sur l'acide sulfurique.

Le produit obtenu est blanc, inodore, presque insipide;

Il cristallise, dans l'alcool à 84°, en sphérolites de fines aiguilles;

Il est soluble dans son poids d'eau froide ;

Sa solution aqueuse ne réduit pas le réactif cupro-potassique ;

Il est lévogyre. Son pouvoir rotatoire, déterminé sur le produit desséché à 110°, est de :

$$\alpha_p = -23^{\circ}8 \ (p = 1 \text{ gr. } 260; v = 20; l = 2; \rho = -3^{\circ}).$$

La solution qui a servi à déterminer le pouvoir rotatoire, chauffée en tube scellé à 100°, pendant une heure et avec 10 °/, d'acide acétique, devient fortement réductrice, en même temps que an s'élève à - 70°6 $(t = 20^{\circ}).$

Ces propriétés répondent à celles qui ont été attribuées par C. Tanbet à l'hélianthénine, notamment : an = - 23°5 pour le produit anhydre, et α₀ = - 70°2 après hydrolyse par l'acide acétique étendu.

L'addition d'invertine à la solution aqueuse du produit a déterminé, en huit jours, une hydrolyse de 10 °/a.

E Synanthrine. - L'alcool à 84°, séparé de l'hélianthénine, fut évaporé à siccité. Le résidu ainsi obtenu fut redissous à froid dans 10 fois son poids d'alcool de même titre. Cette solution, filtrée et évaporée, a abandonné un produit qui fut desséché sur l'acide sulfurique.

Le corps obtenu est blanc, inodore, de saveur douceâtre;

L'évaporation de sa solution alcoolique le fournit à l'état amorphe; Il est hygroscopique:

Sa solution aqueuse ne réduit pas le réactif cupro-potassique;

Il est lévogyre. Son pouvoir rotatoire, après dessiccation à 110°, est :

$$\alpha_0 = -17^{\circ}0 \ (p = 2 \text{ gr. } 054; v = 25; l = 2; \rho = -2^{\circ}48').$$

Chauffée à 110° pendant une heure, avec 10 °/, d'acide acétique

et en tube scellé, la solution ayant servi à la détermination du pouvoir rotatoire devient très fortement réducirice, et α_D passe à -71° ($t=20^\circ$).

Ces caractères sont identiques à ceux de la synanthrine, dont le pouver rotatoire, selon C. Tanrer, est voisin de —17° et s'élève à —70°6après hydrolyse par l'acide acétique étendu.

L'invertine, ajoutée à la solution aqueuse du produit, a provoqué, en huit jours, une hydrolyse de 75 %.

Glucides insolubles dans l'alcool à 70°. — Le marc laissé par le traitement des organes à l'alcool bouillant fut épuisé par l'eau bouillante, en présence d'un peu de carbonale de chaux. La décoction fut défequée à chaud par le sous-acétate de plomb. Après élimination de l'excès de plomb, elle fut traitée par l'hydrate de baryte et les combinaisons barytiques furent précipitées, en bloc, par addition d'alcool à 95°. Le précipité fut décomposé par le gan carbonfque et le liquidé correspondant, concentré jusqu'à extrait sec. En épuisant cet extrait par de l'alcool à différents degrés, selon les indications données par C. TANRET (), nous avons pu isoler, successivement, trois principes présentant les caractères de l'inuléaine, de la pseudo-inuline et de l'inulie.

Inulaina. — L'extrait contenant les trois principes inuliniques fut d'abord traité par l'alcool à 70°, bouillant. Par refroidissement, celuici laissa déposer un précipité qui fut repris par 10 fois son poids d'eau froide. La solution aqueuse fut filtrée et additionnée de son volume d'alcool à 93°. Le nouveau dépôt obtenu fut lavé à l'alcool fort et desséché sur l'acide sulfurique.

Le produit est blanc, inodore, presque insipide;

Il cristallise dans l'alcool sous la forme d'aiguilles microscopiques groupées en étoiles;

Il se dissout dans 10 parties d'eau froide;

Sa solution aqueuse ne réduit pas le réactif cupro-potassique; Il est lévogyre. Séché à 110°, il a pour pouvoir rotatoire:

$$a_0 = -30^{\circ}0 \ (p = 1 \text{ gr. } 040; \ v = 25; \ l = 2; \ \rho = -2^{\circ}30').$$

Après avoir été chauffée pendant une heure à 110°, en tube scellé et avec 10° , d'acide acétique, la solution employée pour déterminer le pouvoir rotatoire réduit abondamment le réactif cupro-potassique, tandis que x_0 s'élève à -79° 6 ($t=20^\circ$).

Ces caractères concordent avec ceux qui ont été donnés par C. Tanret à l'inulénine. Cet auteur a trouvé comme pouvoir rotatoire $\alpha_0 = -29^{\circ}6$

^{1.} C. TANBET, Loc. cit.

pour le corps anhydre et αp = - 79°1 après hydrolyse par l'acide acétique étendu.

L'invertine a été sans action.

Pseudo-inuline. - Le résidu insoluble dans l'alcool à 70° bouillant fut traité par 40 parties d'alcool à 60° à l'ébullition. Par refroidissement de la solution alcoolique, il se forma un dépôt qui fut séché à l'air, puis repris par 90 fois son poids d'eau à 22°. La solution aqueuse fut filtrée, puis additionnée de son volume d'alcool à 95°. Le nouveau précipité fut lavé à l'alcool fort, puis séché sur l'acide sulfurique.

Le produit obtenu est blanc, inodore, insipide;

Il se dépose de ses solutions alcooliques en granules amorphes :

ll est peu soluble dans l'eau froide et très soluble dans l'eau chaude;

Sa solution aqueuse ne réduit pas le réactif cupro-potassique; Il est lévogyre. Séché à 110°, il a pour pouvoir rotatoire :

$$\alpha_p = -32°5 \ (p = 0 \text{ gr. } 961; \ v = 25; \ l = 2; \ p = -2°30').$$

Après avoir été chauffée pendant une heure à 100°, en tube scellé et avec 10 °/, d'acide acétique, la solution à 3 gr. 844 °/, est devenue très fortement réductrice, tandis que α_n est monté à $-81^{\circ}2$ ($t=20^{\circ}$).

Ces propriétés ne diffèrent pas sensiblement de celles qui ont été attribuées par C. Tannet à la pseudo-inuline, entre autres : an = - 32°2 pour le produit anhydre et α0 = -80°9 après hydrolyse par l'acide acétique.

L'invertine a été sans action.

Inuline. - Le résidu insoluble dans l'alcool à 60° bouillant fut desséché, dissous dans l'eau chaude et traité par un excès d'hydrate de barvte. Le précipité d'inulate de barvte fut décomposé par le gaz carbonique et la liqueur correspondante, additionnée du tiers de son volume d'alcool à 95°. Le dépôt fut lavé avec de l'alcool à 60°, puis avec de l'alcool à 95°, et séché sur l'acide sulfurique.

Le produit isolé est blanc, mat et pulvérulent, insipide :

Il se sépare de sa solution alcoolique sous la forme de granulations amorphes:

ll est presque insoluble dans l'eau froide et très soluble dans l'eau bouillante:

En solution aqueuse, il ne réduit pas le réactif cupro-potassique : $a_p = -39°6 \ (p = 2 \ gr. 545; \ v = 50; \ l = 2; \ \rho = -4°2').$

Après une heure de chauffe à 100°, avec 10 °/, d'acide acétique et en tube scellé, la solution utilisée pour la détermination du pouvoir rotatoire réduit abondamment le réactif cupro-potassique et an atteint - 87°1 $(t = 20^{\circ}).$

Ces caractères correspondent à ceux que C. Tanber a donnés pour l'inuline, soit $\alpha_0 = -39^\circ5$ pour le produit anhydre et $\alpha_0 = -87^\circ5$ après hydrolyse par l'acide acétique étendu.

L'invertine est sans action.

A côté de ces principes, les organes souterrains du *Petasites offici*nalis renferment une certaine quantité de sucres réducteurs dont nous avons essavé de déterminer la nature.

En utilisant le procédé biochimique de caractérisation du glucose, imaginé par Bounquetor et Brider. (†), nous avons constaté que le glucose -d ne constitue que 10 °/o des glucoses existant dans les organes de réserve, le reste étant constitué par du lévulose.

Les organes étudiés ne contiennent ni amidon, ni dextrines, mais renferment une pectine. En leur appliquant la méthode biochimique de Bourquetor (¹), nous n'avons pas trouvé de glucoside hydrolysable par l'émulsine.

En résumé, les organes souterrains du Petasites officinalis renferment, à côté du saccharose et des glucoses, les cinq principes inuliniques découverts par C. Tanger dans les tubercules de Composées : inuline, pseudo-inuline, inulénine, hélianthénine et synanthrine.

A une époque qui correspond sensiblement au déclin de la végétation aérienne, la composition centésimale des organes frais est la suivante :

Glucoses															0	gr.	69	
Saccharose .															0	gr.	85	
Sypanthrine .															1	gr.	20	
Hélianthénine.															0	gr.	10	
Inulésine															0	gr.	84	
Pseudo-inuline	١,														0	gr.	25	
Inuline															3	gr.	50	
Matières amy	a	cé	es	۶.											0			
Matières pecti-	qu	ies	3												1	gr.	85	
										,	٠.	 		,		GGR.		

Sur la solubilité de l'oxalate d'ammoniaque.

J'ai été amené à m'occuper de la solubilité de ce sel à la suite de l'impossibilité où je me suis trouvé, un jour, de préparer un réactif d'après une formule donnée dans un traité d'analyse d'aux. Dans ce traité il est indiqué, au sujet du dossge de la chaux, de prendre une

- Em. Bourquelot et M. Bridel. C. R. Ac. Sc., 1920, 170, p. 631.
- 2. Em. Bourguelot. Journ. de Pharm. et de Chim., 1901, (6), 14, p. 481.

solution d'oxalate d'ammoniaque préparée en dissolvant 200 gr. de ce sel dans 1 litre d'eau distillée. Ayant pris les proportions indiquées, je fus tout surpris de voir la majeure partie de l'oxalate rester indissoute. M'étant reporté aux diverses sources que j'avais sous la main, je trouvai les indications plutôt divergentes suivantes :

CARNOT, FRESENIUS donnent le titre de 42 gr. 50, soit 1/24 par litre.

BARRAL indique une solution saturée à froid contenant 4,5 °/a.

Le Dictionnaire de Wurtz donne comme solubilité 1/3.

Le Memento du chimiste indique 23 °/o comme solubilité ('). LANDOLT indique 7.05 dans 100 gr. d'eau à 20°.

Devant ces différences je résolus de déterminer pratiquement cette solubilité. C'est le résultat de mes essais que je donne ci-dessous.

Sel employé. - Je me suis servi d'oxalate d'ammoniaque cristallisé chimiquement pur (réactifs de MERCK).

Méthode. - Mon but n'était pas de faire un travail d'absolue précision, mais seulement de voir les variations de la solubilité dans les limites ordinaires de température de mon laboratoire, soit de + 5° à + 35°. Pour arriver à des dosages rapides, car je pensais bien que j'en aurais beaucoup à faire, je résolus d'employer la méthode volumétrique au permanganate de potasse. Je fis une solution à environ 23 gr. par litre et l'ajustai de façon que 10 cm² correspondent à 0 gr. 50 d'oxalate d'ammoniaque pur cristallisé, C'O'(NH'), H'O. En cours d'expériences la solution était contrôlée avec le même sel.

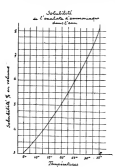
La solution d'oxalate était faite de facon à être continuellement saturée, ayant toujours un excès de sel indissous. Parti d'une solution faite à chaud, je refroidissais lentement le liquide et je mesurais, toujours avec la même pipette de 10 cm² lavée après chaque prise. Pour gagner du temps dans le mesurage j'adoptai une pipette à 1 trait exacte. Le liquide mesuré était recu dans des fioles conjques et additionné de 8 à 10 cm3 d'acide sulfurique pur, puis traité par le permanganate. Celui-ci était contenu dans une burette à réservoir latéral, commode pour des dosages en série, et permettant, à chaque dosage, de ramener, par le bas, c'est-à-dire plus exactement, le liquide au zéro.

J'eus au début de nombreux mécomptes à cause de la tendance des solutions à rester en sursaturation et, de ce fait, tous mes premiers essais furent entachés d'erreur. Je les repris à diverses reprises et arrivai à être assuré, par la concordance de résultats obtenus à des époques différentes, que mes prises d'essai correspondaient bien à la saturation à la température voulue.

Mes essais furent faits degré par degré et ramenés d'abord au litre. Je reportai les résultats sur une feuille de papier quadrillé à une

Cet ouvrage donne comme Tormule un sel à 2H^aO de p. m. 460.

grande échelle. Mais je m'aperçus rapidement que la précision de ma méthode n'était pas suffisante pour une telle extension de la courbe. Es effet, mes dosages étaient faits forcément à I goutte près. Ma burette donnait II gouttes pour 1/10 cm'; mon approximation était donc à 0,0025 près pour 10 cm', soit 0,025 1/p. Il aurait fallu, pour avoir une approximation plus forte, employer des solutions de permanganate



plus faibles. Cela sortait à la fois du cadre que je m'étais donné et de mon installation. Je ramenai donc mes résultats a 100 parties en volume. Je donne ci-contre la courbe que j'ai obtenue; elle sera suffisante, je le souhaite, pour mettre un peu d'ordre dans la question.

J'ai essayé de représenter la solubilité de l'oxalate dans ire conditions que j'ai expliquées, par une formule mathématique. Je me suis arrêté à celle-ci, dans laquelle la quantité 'S de sel dissous en 100 cm' d'eau est exprimée en oxalate CO'(NH')'. H'O:

$$s \frac{35^{\circ}}{5'} = 2,33 + 0,093 t + 0.00183 t^{\circ}$$

qui cadre assez exactement avec les données de l'expérience. Je

ne donne pas le tableau complet des concordances; l'extrait suivant suffira, je le crois.

t												calculé	trouve
50.			į,									3	3,07
100			Ċ									3,64	3,67
150												4,33	4,33
200												5,12	5,10
250												5,99	5,96
360				i								6,96	6,90
330		Ċ										7,59	7,55
350												8,15	8,15

P. GUIGUES, Professeur à la Faculté française de Médecine et de Pharmacie de Beyrouth.

Applications de la méthode de Kjeldahl modifiée au dosage de l'azote dans quelques alcaloïdes.

La méthode de Kirkoani, pour la dosage de l'avote dans les produits organiques, employée universellement aujourd'hui dans les laboratoires de chimie biologique, présente sur la méthode ancienne et classique de Duxas certains avantages très appréciables au point de vue de la rapidité et de la facilité de sa manipulation. Par contre, elle manque de généralité et, depuis la date de son apparition: 1883, un grand nombre de travaux ont été entrepris dans le but de faciliter son application et d'en généraliser l'emploi au plus grand nombre possible de groupements avotés.

En 1921, une bonne revue critique de la question, de M. Mesraczar et de Mi* Janer (¹), démontrait que les améliorations souvent importantes apportées à la méthode primitive n'avaient pas résolu le problème et que la méthode, restée insuffisante, était parfois d'une application difficile.

En 1924, MM. Fleury et Levaltier (*) ont repris la question dans son ensemble avec le but de trouver une modification simple et pratique de la méthode permettant d'obtenir des résultats exacts dans un minimum de temps.

Les lecteurs trouveront dans les travaux de ces deux auteurs l'exposé détaillé de leurs recherches et la bibliographie de la question. Retenons simplement ceci qu'ils ont constaté la difficulté de donner une méthode unique à la fois générale et simple et qu'ils ont été amenés à proposer une série de techniques basées sur l'emploi d'un mélange-type : 5 gr. SO'N', 5 cm' SO'H' pur (D=1,83), 15 cm' PO'H' à 60° B (D=1,71) cést-à dire contennal 90°, p PO'H, auquel on peut adjoindre, selon les cas, des réducteurs appropriés soit l'acide benzoïque, soit le zinc, soit le mélange des deux (méthode mixte).

La méthode directe ou type permet, d'après MM. Figura et Levalter, de détruire rapidement (en une heure à une heure trente), avec un rendement en ammoniaque pratiquement théorique, un certain nombre de corps: ceux obtenus facilement par les méthod-s ordinaires et, de plus, certains réputés difficiles comme la pritique considèrée comme parti-

^{1.} W. Mestrezat et Marthe Janet. L'azote titrable par la méthode de Kjeldahl. Bull. Soc. chim. biol., 1921, 3, p. 105.

^{2.} P. Fleury et H. Levaltier. Recherch's sur le dosage de l'azote par la méthode de Kellollat et ses modifications. Journ. Pharm. et Chim., 1924, 29, p. 137; 30, p. 265. H. Levaltier. Recherches sur le dosage de l'azote par la méthode de Kieldahl. Thèse Doct. Univ. (Pharmacie). Paris, 1924.

P. Fleury et H. Levalter. Le dosage de l'azote par la méthode de Kjeldaml. Essai de généralisation. Bull. Soc. Chim. de France, 4925, 37, p. 330.

culièrement résistante et certains alcaloïdes : quinine, morphine, brucine, strychnine, atropine.

Au cours de recherches de chimie végétale portant sur les alcalordes des lupins (spartéine ou lupinidine et dérivés), nous avons été amená à envisager le dosage de l'azote total dans ces alcalordes et l'emploi de cette méthode directe, plus facile à utiliser que les méthodes plus complexes à l'acide benzofueu ou au zinc.

La constitution chimique de la spartiène a été déterminée par MM. Cu. Mourau et A. Valeur (1) qui la représentent comme formée de deux molécules de quinuclidine unies par un groupement CH* et en font la diquinuclidine-méthane. La spartiène renferme donc deux noyaux pipéridiniques réunis par un groupement méthylénique.

Or, d'après les expériences de MM. Fleurr et Levaltier, publiées en 1924, la pipéridine, contrairement à ce qu'on aurait pu penser, s'était montrée bien plus résistante que la pyridine et ils n'avaient pu obtenir un dosage exact qu'en employant la méthode à l'acide benzoique (').

Nous avons essayé néasmoins sur la spartéine (sulfate) la méthode directe que nous avons modifiée et nous sommes parvenu à obtenir un dosage pratiquement exact. Nous avons alors essayé la généralisation de la méthode directe à un certain nombre d'autres alcaloïdes dont certains renferment des groupements piérdiniques : nicotine, cicutine, pelletiérine et pseudo-pelletiérine du grenadier et nilocarpine.

Ce sont les résultats de nos recherches que nous donnons ci dessous en indiquant les modifications apportées par nous à la méthode directe de MM. Fleury et Levalties.

4º Μέπιους Ενιτονές. — Nous avons opéré le dosage en deux temps de la façon suivante: a) Destruction des matières organiques: le sel d'alcaloide, après pesée exacte, est introduit dans un ballon de Siteinatt. de 300 cm² en verre pyrex et contenant déjà SO'N, on agite, puis on ajoute SO'll, PO'll* et l'on chauffe d'abord doucement : de la vapeur d'eau se dégage pendant quelques minutes, puis un mélange de vapeurs d'eau et de SO'll', enfin des vapeurs blanches. On règle et on chauffe jusqu'à décoloration du produit; on prolonge l'action de la chaleur pendant une heure encore à pariir de la décoloration. On laisse refroidir et, dans le ballon encore itédée, on verse par petites quantités de l'eau distillée. Le dépôt blanc pulvérulent qui s'est formé se détache en partie. On introduit le tout dans un ballon de 500 cm² à long col et en verre

A. Valeur. Revue des travaux sur la constitution de la spartéine. Bull. Sc. Pharm., 1906, 13, p. 214.

Notre ami P. Fleuwy nous autorise à annoncer ici qu'il est arrivé, tout dernièrement, à obtenir intégralement la pipéridine elle-même, en utilisant la méthode directe avec les modifications, que nous lui avons apportées.

pyrex. On rince à plusieurs reprises (4 fois environ) de façon à obtenir 1 vol. de 200 cm².

b) Entraînement de l'ammoniaque : à l'aide d'un courant de vapeur d'eau qui arrive dans le ballon par une canule à injections percée de cinq orifices. Le ballon à distiller étant plongé dans un bac d'eau on ajoute de la lessive de soude en excès (nous avons reconnu que 40 cm² NaOH suffisaient pour saturer 5 cm3 SO4H3+15 cm3 PO4H3 du Codex: pour avoir un excès d'alcali nous ajoutons (70 cm* NaOH). Puis on bouche aussitôt avec un bouchon de caoutchouc donnant passage : 1º à un tube en communication avec le générateur de vapeur, et sur lequel on ajuste la canule à injections qui doit pénétrer jusqu'au fond du ballon; 2° à un deuxième tube de 2 ctm, de diamètre, long de 40 ctm, environ (de facon à éviter l'entrainement de la soude) et qui permet d'enrichir les vapeurs en NH^a. Ce deuxième tube est en communication avec un réfrigérant descendant bien refroidi par un courant d'eau. Et les vapeurs ammoniacales tombent condensées par l'intermédiaire d'un tube de sûreté à boule et coudé dans 10 cm3 SO4ll3N/10, additionnés de III gouttes de solution à 1 % d'alizarine-sulfonate de soude sensibilisée selon les indications données en 1920 par W. MESTREZAT. On fait le titrage de l'NH' avec NaOH n/10 jusqu'à virage du jaune au rose très facile à observer. En réglant convenablement le générateur de vapeur et le chauffage du ballon à distiller, on arrive, grâce au courant de vapeur d'eau qui brasse énergiquement le mélange et facilite le dégagement de NH³, à réduire la durée de distillation (qui avec l'appareil Sculæsing-Aubin dépassait cinquante minutes); à vingt minutes : le niveau du liquide a baissé dans le ballon et on vérifie, à l'aide du réactif de Nessler et en détachant le tube de sûreté à boule, l'absence de traces d'NHs.

Modifications a la méthode directe. — Ces modifications ont été apportées au cours de nos recherches sur le dosage de l'azote dans la snartéine.

Dès le début, nous avons utilisé, au lieu de l'acide phosphorique à 60° B (0=1,71) et renfermant 90 °/, PO'H', l'acide phosphorique du Codex (0=1,349), renfermant environ 30 °/, PO'H'; nos résultats furent bons et cette substitution eut comme avantage appréciable une plus grande résistance à la rupture des ballons Kieldable en verre pyrex dont nous nous servons.

Le seul inconvénient dans l'emploi de la méthode directe, ainsi que l'avaient reconnu MM. Flerny et LEVALTIER, était en esfet l'attaque assez rapide des récipients même en verre pyrex par le mélange acide, attaque due vraisemblablement à PO'H' avec formation d'une matière pulvérulente blanche, insoluble, qui reste en partie attachée aux parois du ballon.

Or, avec l'emploi de PO'H' du Codex, il se forme bien une petite quan-

tité de matière blanche, mais le verre des ballons résiste et nous nous sommes servi des mêmes ballons pendant toute la durée de nos expériences

Nous nous sommes alors demandé si, en diminuant la proportion de PO'II', on obtenait les mémes résultats; nous avons opéré avec 10 cm², puis 5 cm², puis 5 cm², puis 1 cm² d'acide phosphorique au lieu de 15 cm²; nos résultats furent toujours satisfaisants, mais il fallait chauffer un peu plus longtemps.

Finalement, nous avons supprimé totalement PO'H' et les résultats trouvés furent pratiquement théoriques, nous n'avions plus la formation du dépôt blanc. Par contre, la durée de chauffage devenait un peu plus longue.

Après la spartéine, nous avons essayé sur les autres aicaloïdes en utilisant 1 cm³ PO¹H² ou en l'absence de cet acide; nous avons toujours obtenu de bons résultats dans les deux cas.

2° Essais sur les alcaloïdes. — a) Spartéine. Nous avons employé le sulfate de spartéine C'H'"N'SO'H' +5 H'O.

L'échantillon de sel a été préalablement titré par les deux méthodes ci-dessous et reconnu pur : 1º méthode volumétrique de MM. MOUREU et VALEUR, basée sur le principe suivant : la spartéine étant mono-acide à la phtaléine, son sulfate doit posséder une fonction acide libre vis-à-vis de cet indicateur : d'où le dosage du sel en solution avec NaOH x/10 jusqu'à virage au rose; 2º méthode pondérule par précipitation à l'aide de l'acide silicotungstique, dans les conditions optima d'insolubilités déterminées par M. JaviuLier () (acidité en HCI 10º/a), et incinération du silicotungstate : le poids d'acide résultant multiplié par le coefficient théorique calculé () 0,1645 (que nous avons vérifié expérimentalement) nous a donné le poids de base.

Nous avons employé pour doser l'azote dans le sulfate de spartéine plusieurs méthodes : nos prises d'essai ont toujours pôrté sur 0 gr. 10 de sel : 100 gr. de sel contenant 6 gr. 6 d'azote, nos 0 gr. 10, renfermant 0 gr. 0066 d'azote, nécessitaient 4 cm², 7 SO'H'N/10 pour la neutralisation de l'ammoniaque.

Nous avons obtenu, en utilisant les méthodes suivantes, les chiffres ci-après consignés dans le tableau :

- 1. Methode primitive de Kjeldahl : avec 10 cmº SO'H' pur;
- 2. Méthode Kjeldahl au mercure : avec 10 cm³ SO⁴H³ et un globule de mercure :

^{1.} M. JAVILLIES. Sur les silicotungstates de conicine, de spartéine et d'atropine. Bull. Sc. Pharm., 1910, 17, p. 315.

^{2.} D'après M. JAVILLIER, le silicotungstate de spartéine renferme deux molécules de base pour une d'aside, et sa formule serait la suivante : 12 TuO'SiO's, nH*O, 2 (C"H*N*X)

3. Méthode directe ou type: a) avec 15 cm* PO*H* du Codex; b) avec 10 cm* PO*H*; c) avec 5 cm* PO*H*; d) avec 1 cm* PO*H*; e) sans PO*H*.

MÉTHODE	PRISE d'essai en gr.	DURÉE on houres	SO4H ^a N/10 en cm ^a	N trouvé	N théorique	Rt No/o
_	_	_	_	-	_	
1 2	0;10	10	2,3	0,00280	0,0066	42,42
2	10	5	4,1	0,00560	, ,	84,84
3 a		,	4,7 4,7 4,6 4,7 4,7	0,00654	10	99,99
3 b		4	4,7 4,65	0,00651		98,63
3 c		4	4,6 4,65	0,00631		98,63
3 d			$\begin{cases} 4,6 \\ 4,6 \end{cases}$ $\begin{cases} 4,60 \end{cases}$	0,00644	*	97,57
3 e	*	5	$\left\{ \begin{array}{l} 4,6 \\ 4,7 \end{array} \right\} \left\{ 4,65 \right\}$	0,00651	*	98,63

Nous avons essayé de chausser plus sortement pour réduire la durée de chausse, mais le dégagement continu de vapeurs blanches amène des pertes en Nil'sans grand avantage au point de vue de la réduction du temps. Nous avons essayé alors un dispositif particulier permettant de chausser fortement à l'ébullion pendant toute la durée de la destruction et en évitant des pertes en produits gazeux : nous avons employé des ballons Kielanut rodés et s'ajustant parsaitement à un réfrigérant ascendant à trois boules et à eau; l'extrémité inférieure du tube réfrigérant était soudée à un petit tube creux en verre pouvant servir de bouchon au ballon Kielanut et dé également. Nous chaussions le ballon d'abord comme un Kielanu ordinaire, puis, lorsque les vapeurs blanches montaient dans le col du ballon, nous ajustions rapidement au réfrigérant et nous chaussions immédiatement à l'ébullition.

Cette modification qui, théoriquement, semblait offrir des avantages (en évitant les pertes de vapeurs, en réduisant la durée de chauffage), nous a donné des mécomptes. Nous l'avons essayée sur les cinq sels d'alcaloïdes avec ou sans PO'H', mais nous avons dy renoncer. En effet, parfois elle donnait des résultats identiques à ceux obtenus directement et sans économie de temps réellement appréciable, parfois aussi il était absolument impossible d'arriver à décomposer le produit qui restait toujours de coloration bruntare.

b) Cicutine: C'H"N. Constitution: a propyl 2- pipéridine ou conicine inactive par nature. Nous avons employé le brombydrate de cicutine ou conine droite: C'H"N,BrH. L'échantillon du commerce a été préalablement titré par la méthode pondérale à l'acide silicotungstique en précipitant dans des conditions déterminées d'acidité : 0.5 "M. BUT.

données par M. JAVILLIER: le poids d'acide après incinération multiplié par le coefficient théorique que nous avons calculé ('), 0,4785, nous a donné le poids de base d'où nous avons déduit le poids de sel correspondant

Nous avons trouvé, en opérant sur des prises d'essai de 0 gr. 10, des quantités d'acides très variables dont le poids le plus élevé 0,2534 correspondait aux poids suivants de base 0,0453 et de sel 0,0745.

Il v aurait dans nos échantillons une proportion maximum de sel de 74,50 %, ce qui nous paraît inadmissible (8), et l'est en effet, car nous avons fait un titrage de HBr qui nous a permis de considérer le sel employé comme pur. Ceci est loin de nous surprendre, car, si la conicine, comme tous les alcaloïdes, précipite par l'acide silicotungstique et donne un silicotungstate de formule bien déterminée, il ne s'ensuit pas pour cela que l'on puisse employer la méthode pondérale à l'acide silicotungstique pour doser cette base, le silicotungstate de cicutine étant loin d'être totalement insoluble. Et nous sommes, en cela, complètement d'accord avec M. JAVILLIER (et nos expériences viennent confirmer les siennes) quand cet auteur parle de la sclubilité du silicotungstate de conicine variable suivant la dilution et la température. Les conditions d'acidité qu'il a données et que nous avons employées sont peut-être les meilleures pour la précipitation, mais elles ne sont pas suffisantes pour amener l'insolubilisation totale du silicotungstate et permettre un dosage de la base par cette méthode.

Le dosage de l'azote total nous a donné le tableau suivant :

PRISE D'ESSAI (8)	DURÉE	SO'H* N/10	N TROUVÉ	N THEORIQUE	R1 N 0/0
_	_		_	_	
0,10	4 h. 30	4 cm ³ 8	0,00672	0,00673	99,46
0,10	5 heures.	4 cm3 7	0,00634	0,00673	99,77

 c) Nicotine: C"H"N". — Constitution: β pyridyl-1-méthyl-pyrrholidine, donc dérivant à la fois de la pyri line et du pyrrol.

Nous avons employé la nicotine que l'on trouve dans le commerce et l'échantillon a été préalablement dosé par la méthode pondérale à l'acide silicotungstique, en précipitant dans des conditions déterminées d'acidité : 1% [10], données par M. JAVILLER: le poids d'acide trouvé après incinération, multiplié par le coefficient théorique 0,1439 fournit le poids de base (†). Nous avons obtenu en opérant sur des prises d'essai de 0 gr. 10, les quantités suivantes d'acide : 0 gr. 8,323, 0 gr. 8,358 qui nous ont donné les poids d'acialotdes : 0 gr. 9,048, 0 gr. 0,952.

- D'après M. JAVILLIER, le silicotungstate de cicutine ren'erme quatre molécules de base pour une d'acile, et sa formule est la suivante: 12 TuO'SiO', 21°O, 4 (CHI'N) + 3 H'O.
 - 2. D'après le dosage de l'azote total effectué ci-dessous.
 - Le premier dosage a été effectué avec 1 cm³ PO*H³; le deuxième sans PO*H³.
- D'après M. JAVILLER, le silicotung state de nicotine renfermé deux molécules de base pour une d'acide et répond à la formule : 12TuO*SiO*,2B*O,2(C*H**N*) + 5H*O.

Donc, la nicotine fournie par le commerce n'était pas pure et titrait 95 °/o d'alcaloïde.

En appliquant le même raisonnement que pour le sulfate de spartéine, nous avons dressé le tableau suivant :

PRISE d'essai (')	ALCALOTOE	DURÉE	SO4H* N/10	Ν τπουνέ	N THÉORIQUE	Rt N/10	
_	_	_	-	_	_		
0,0455	0,0432	3 heures.	5 cm ³ 3	0,00742	0,00746	99,46	
0,0445	0.0423	3 heures.	5 cm3 2	0.00728	0.00731	99.58	

d) Pilocarpine: C"H"N"O". — Constitution: c'est une base bitertiaire renfermant un noyau glyoxalique méthylé à l'azote.

Nous avons employé le chlorhydrate de pilocarpine du commerce C'H'N'NO, HCl et l'échantillon préalablement titré par nous (') (titrage volumétrique du chlorure par la méthode Charrenvien-Vonland et titrage pondéral à l'acide silicotungstique) avait été reconnu pur.

En appliquant le même raisonnement que plus haut, nous avons obtenu :

PRISE D'ESSAI	DURÉE	SO*H* N/10	N trouvé	N тикові опе	Rt N º/o
0.10	3 heures.	8 cm ³ 2	0,01148	0,91155	100,26
0.40	A benree	8 cm 2 9	0.61148	0.01148	400.90

e) Alesloides du grenadier (°). — Constitution : d'après Hesse, de Fribourg-en-Brisgau « M³º Ekzek (1917-1919), la pelletiérine C'll'NO serait la pipéridyl-2-propaldèhyde; on la trouve dans le commerce surtout à l'état de sulfate de pelletiérine (qui serait un mélange de sulfates de pelletiérine et d'isopelletiérine (C'll'NO)'SO'll',3ll'O]. Celui que nous avons trouvé, qui s'est présenté sous forme d'une masse noiraltre, visqueuse, était trop impur et nous a donné des résultats très mauvais à l'azote total.

La pseudo pelletiérine C'H'NO doit être envisagée comme un homologue supérieur de la tropinone (Ciamician et Silber, 1892-1896); elle cristallise facilement et ses sels sont remarquables par leur beauté.

Nous avons employé le sulfate de pseudo-pelletiérine $(C^*H^nNO^*)^*$ SO'H',3H'O, préalablement titré par la méthode pondérale à l'acide silicotungstique (*) et reconnu pur. Nous avons obtenu :

PRISE D'ESSAI (1)	DURÉE	SO4H2 N/10	N TROUVÉ	N THEORIQUE	Rt N º/o
		_	_	_	_
0,113 - 0,10	3 h. 30	4 cm ³ 3	0,00602	0,00611	98,52
0,113 - 0,10	4 heures.	4 cm ² 4	0,00616	6,00611	100,81

Le premier dosage a été effectué avec 1 cm² PO'H²; le deuxième sans PO'H².
 A. GUILAUME. Sur les silicotungetates de pilocarpine, de pseudo-pelletiérine et le dosage de ces alcaloïdes. Ball. Sc. Pharm., 1927, 34, p. 154.

^{3.} G. TANRET. Les alcaloïdes du grenadier. Bull. Sc. Pharm., 1920, 27, p. 486.

Dans le but de relier les deux travaux sur l'emploi de la méthode de Kieldail. Modifiée, ceux de MM. Fieurs et Levaltier et le nôtre, nous avons cherché à savoir si, en employant cette méthode avec les modifications que nous lui avons apportées, à certains alcaloides qui avaient donné de bons résultats par la méthode directe ou type de MM. Fieurs et Levaltier, nous pouvions obtenir également des chiffres pratiquement théoriques avec 1 cur PO'H! Codex ou sans PO'H! Nous avons opéré sur le sulfate de strychnine et sur le chlorydrate basique de quinine et nous avons obtenu des chiffres satisfaisants avec des rendements en avote de 98,5 et de 99,2 °2, et pour des durées de chauffage presque semblables : quatre heures et quatre heures trente pour la strychnine, trois heures et trois heures trente pour la strychnine, trois heures et trois heures trente pour la quinine.

CONCLISIONS. — Il semble donc, à la suite des résultats d'expériences que nous avons oblenus : 1º que l'on puisse étendre l'emploi de la méthode de Kieldau modifiée à un certain nombre d'alcaloides : a) à ceux déjà oblenus par MM. Fleurar et Levalties : quionie, morphine, brucine, strychnien, atropine; à) à ceux sur lesquels nous avons travaillé et dont certains renferment des groupements pipéridinques : spartéine, cicutine, nicotine, pilocarpine, pseudo-pelletérine.

2º Que la modification que nous avons apportée dans l'emploi de la méthode : substitution de l'acide phosphorique du Codex à l'acide à 90 °/, utilisé par MM. FLEURY et LEVALTIER, puisse être retenue. Et même, ainsi que nous l'avons reconnu, la dose de 13 cm² d'acide phosphorique utilisée dans chaque essai, peut être fortement abaissée et réduite à 1 cm² ou même supprimée totalement, puisque nous avons obtenu les mêmes résultats d'expérience avec ou sans POHT, le chadríage devant être plus prolongé dans le second cas pour certains alcalordes.

ALBERT GUILLAUME, Professeur à l'École de Médecine et de Pharmarie de Rouen.

NOTICE BIOGRAPHIQUE

AMAND VALEUR

1870-1927

La Science, la Pharmacie et l'Industrie chimique françaises viennent de faire, par la mort d'AMANO VALEUR, une perte considérable, considérable par lout ce que sa lumineuse intelligence leur avait déjà apporté, considérable en raison de tout ce que l'on était en droit d'espérer d'une homme, ieune encore, et dans la pleine maturité de son expérience et dans la pleine maturité de son atelant.

Une notice détaillée sur la vie et les travaux d'Amano Valeun paraîtra dans l'organe qui est le plus désigné pour l'accueillir : le Bulletin de la Société chimique de France. Elle sera rédigée par un maître dont il fut, durant de nombreuses années, le collaborateur, et avec lequel il était uni par les liens d'une étroite amitié. Nous ne saurions cependant manquer, dans ce journal dont il fut l'un des premiers adhérents et qui le comptait parmi les membres de son Comité de rédaction, de fixer le souvenir du savant, du praticien et de l'ami (').

Savant, il l'était dans toute la force du terme. Vastes et sûres étaient ses connaissances, sans cesse éveillée sa curiosité d'esprit, ardent son enthousiasme pour la science, très vif son goût pour les recherches de laboratoire, toujours avisée la vue intuitive qu'il possédait de la vérité.

Mais rappelous d'abord comment s'est forgée son âme de savant. Amann Valeur naît le 12 juin 1870 à Lens (Pas-de-Calais), où son père exercait la profession de pâtissier.

Il fait ses études primaires à l'école communale de sa ville natale.

A dix ans il perd, en quelques semaines, ses père et mère qu'emporte une violente épidémie de variole noire, cruel souvenir qui est toujours resté cuisant en son cœur.

1. La notice qui doit paraltre dans le Bulletin de la Société chimique de France-rappellera avec détails l'euvre scéctifique d'A. Vatura. On y trouvers la bibliora rappellera avec détails l'euvre scéctifique d'A. Vatura. On y trouvers la bibliora ferons allusion à ses travants que d'une façon brêve et incompléte. Dans le B. S. P. il avait publié une dizaine de notes originales et de revues. Parmi les notes, signalons celles sur de dosse du chlore, du brome et de l'iode dans les malières organiques, sur une anomalie de solubilité de la spartéine; parmi les revues, celles sur tution de la mophier, sur la constitucion de la mophier de la constitucion de la constitucion de la mophier de la constitucion de la mophier de la constitución de la constitución de la mophier de la constitución de la mophier de la cons

En 1882, son oncle, Grarges Valzen, l'envoie faire ses humanités au Collège Saint-Joseph d'Arras. Dès cet instant, s'ouvre pour lui une ère de soildes études et de brillants succès. On en trouve la preuve dans ces 65 prix qu'il cueille en sept années de collège et, mieux encore, dans ces souvenirs des illétratures anciennes, qu'à l'âge mûr il évoquait volontiers, ces images dont il émaillait ses discours, cette finesse de penser et de dire que fait naître, mieux que toute autre, la culture gréco-laline. A dix-huil ans. A Valzen est bachelier és lettres.

Après une année de service militaire, il entre en qualité de stagiaire à la pharmacie Navos à Lens et il termine son stage officinal à la pharmacie FANE. À Paris. Pendant trois ans, le jeune homme est en contact avec la pratique professionnelle. Il reçoit de ses premiers mattres en pharmacie toutes les notions qui pourraient faire de lui un excellent praticien, mais, comme tant d'autres qui doivent à la pharmacie leur initiation scientifique, il trouve dans les manipulations quotidiennes des matières premières et des produits chimiques dont use l'art de guérir, une occasion d'aiguiser sa curiosité, d'acquérir des connaissances dans un nonvel ordre d'idées, d'oriente décidément son esprit vers les choses de la Science. Sans doute a-t-il senti qu'une base lui manque pour comprendre pleinement certains des faits qu'il observe; aussi, quand il a des loisirs, est-ce pour étudier les éléments des sciences. En 1892, en même temps qu'il valide son stage, il passe avec succès l'examen du haccallauréat às sciences.

Le voici étudiant. Il mêne de front ses études à l'École supérieure de Pharmacie et à la Faculté des Sciences et avec quelle ardeur et quels succès! A l'École, il recueille des prix dans les disciplines les plus diverses : physique, chimie analytique, pharmacie, zoologie; en troisième année, il obtient le premier prix de l'École avec la médaille d'or. A la Faculté des Sciences, il conquiert brillamment la licence ès sciences physiques en 1895.

Deux ans auparavant, dès sa première année d'Ecole de Pharmacie, VALEUR s'était présenté au concours de l'Internat des Hôpitaux et il était arrivé le troisième.

Période féconde entre toutes que celle où il suit assidôment les enseignements de l'Université et où, à l'Hôpital du Midi, il commence son
initiation d'homme de laboratoire. Un Maltre se trouve, dont bientôt il
deviendra le neveu par alliance, qui influe définitivement sur l'orientation de sa pensée scientifique. Avousrs Bénat est dans cette période
héroïque de sa carrière où, agrégé libre de chimie à l'Ecole de Pharmacie, il se donne comme tâche d'enseigner et d'imposer la théorie et
la notation atomiques qui rencontrent encor en France tant d'opposition et cela, dans l'Ecole même où un maltre, qui fut du reste un
chimiste éminent et un professeur d'une haute conscience, maintient
longtemps la doctrine équivalentaire et n'accorde qu'à regret aux idées



A M A N D V A L E U R (1870-1927)

nouvelles une place limitée. De ce que fut l'enseignement du professeur Bézat., dans cette période exceptionnelle, ceux qui, comme moi, en ont bénéficié, en conservent l'ineffaçable souvenir. Il y apportait une telle flamme, une telle conviction, une telle autorité qu'il imprégnait fortement l'esprit de ses auditeurs et entraînait leur adhésion enthousisate.

Amano Valkun est, on le devine, de ceux qui vibrent le plus passionnément avec le Maître et, non content de s'imprégner de théorie, il devient son élève au laboratoire de l'Hôpital du Midi, à côté d'excellents camarades qui deviennent des amis et dont plusieurs sont aujourd'hui des maîtres de la chimie organique.

Dès ce moment, chez ANAND VALEUR se devine le maître qu'il sera lui-même un jour et le professeur qu'il est capable de devenir. A l'Intel-Dieu, avaient lieu, le soir, des conférences répetaroliers à l'Internat en Pharmacie des Hôpitaux. VALEUR était naturellement parmi les conférenciers. Plus jeune que lui de quelques années, je préparais l'internat des hôpitaux et c'est dans le petit amphithètre de l'Hôtel-Dieu que je le vis pour la première fois, là que je commençai à apprécier la richesse de sa documentation, la facilité avec laquelle il ordonnait et clarifiait les questions, l'élégance avec laquelle il les présentait.

En 1898, Valeur acquiert le diplôme de pharmacien; il est lauréat des hôpitaux de Paris avec la médaille d'or; il obtient, au concours, un poste d'inspecteur des établissements classés du département de la Seine.

Peu de femps auparavant, Marcelin Bernelior se l'était attaché à titre de préparateur au laboratoire de chimie organique de l'Ecole des Hautes-Etudes au Collège de France. Le voici alors plongé pendant plus de deux années dans une atmosphère scientifique un peu différente de celle qu'il a jusqu'ici connue. Mais il était homme à aborder les questions sous les jours les plus divers, à les comprendre et à les faire progresser. Au centre même des études thermochimiques, il leur apporte une contribution importante et il présente en 1900 à la Faculté des Sciences une thèse pour le doctorat ès sciences physiques qui a pour titre : Contribution à l'étude thermochimique des quinones. Recherches sur le constitution des dimihardroues.

Le but essentiel de ce travail était de caractériser au point de vue thermochtmique les fonctions paraquimone et orthoquimone. Déterminant la chaleur de formation d'un certain nombre de quinones et des hydroquimones correspondantes, Valeur établit que la fonction paraquimone ou quimone vraie est caractérisée par la quantité de chaleur qui accompagne la fixation de H°. Cette quantité est de trois à quatre fois supérieure à celle qui apparaît lors de la réduction des cétones en alcools secondaires. Au contraire, la fixation de ll'sur les orthoquimones est caractérisée par un phénomène thermique du même ordre que celui qui accompagne la transformation de l'acétone en alcool isopropylique. Le même travail vise les quinones chlorées et les quinonoximes.

Reprenant la question de la constitution des quinhydrones, corps bien cristallisés à reflets mordorés, que l'on obtient par exemple dans l'oxydation incomplète des hydroquinones, Valeus établit qu'elles représentent de simples combinaisons moléculaires d'un molécule de quinone et d'une molécule d'hydroquinone. Il propose pour les quinhydrones une formule de structure interprétant facilement les faits connus.

En 1901, Valeur passe brillamment le concours de pharmacien des Asiles de la Seine. De cette même année date un travail sur les glycols bitertaires. Valeur montre que les éthers-sels dérivés des acides bibasiques réagissent sur les composés organomagnésiens de Grignand employés en excès, en donnant des combinaisons que l'eau détruit avec fornation de clycols bitertaires.

Ce bref exposé de la vie intellectuelle d'A. Vatura jusqu'à la trente et unième année montre assez comment s'est formée son âme de savant. Certes, il portait en lui ces dons innés sans lesquels personne ne saurait s'élever au-d-ssus d'un moyen niveau. Il avait une intelligence vive, une mémoire fidèle, l'amour de l'ordre et de la clarfé dans les choses de la pensée. Mais il a trouvé, dans la carrière même qu'an début il avait choisie, un aliment à son incessante curiosité et il eut la bonne fortune de faire éclore et de développer son enthousiasme à deux des plus ardents foyers de la science française. Eafin l'obligation de faire face, jeune, aux obligations matérielles de la vie, si elle limita le temps qu'il edt pu consacrer au rêve et à la recherche pure, l'astreignit à la préparation de concours laborieux qui avaient le mérite d'étendre ses connaissances dans des domaines où ses tendances d'esprit ne l'auraient peut-être pas spontanément conduit, et de fortifier en lui les dons naturels qui en devaient faire un professeur de premier plan.

De 1902 à 1912, l'activité scientifique d'A. Vazeus se déploye à l'École de Pharmacie où il collabore avec le professeur Cuantas Moureu. Cés deux maltres étudient en commun la spartéine, alcaloïde du genét à balai, dont la structure était complètement inconnue. D'après leurs longues et difficiles recherches, qui ont donne lieu à une quarantaine de notes et à un remarquable mémoire d'ensemble paru aux Annales do Climine et de Physique, la spartéine est une base saturée bietraière dont le schéma suivant, en accord avec les faits connus, exprime, avec une extrême vraisemblance, la constituion :

Magnifique exemple de collaboration que celui de ces deux maîtres

Bull. Sc. Prars. (Avril 1927).

qui, dix années durant, travaillent dans une telle intimité de pensée, qu'il est impossible de dire quelle est, dans les résultats acquis, la part réelle de chacun d'eux, et qu'eux mêmes l'ignorent. L'ainé, au reste, tient à cœur de proclamer combien large est la contribution du plus jeune. « C'était une joie de travailler avec lui, me disait récemment M. Mourau; j'avais hâte de revenir au laboratoire pour causer avec lui de nos expériences et l'entendre en discuter. »

Il est de régle que, dans une plante à alcaloïdes, plusieurs bases de constitution voisine coexistent. Valeur, en traitant les eaux-mères obtenues industriellement dans les cristallisations successives du sulfate de spartéine, a rencontré deux alcaloïdes nouveaux : la sarothamnine et la génistéine.

L'effort scientifique de VALEUR ne reste pas sans récompense. En 1901, il reçoit de la Société chimique de France le prix de Chimie organique et, en 1913, de l'Académie des Sciences, une partie du prix JEEER. Il est fait chevalier de la Légion d'honneur en 1914 à la suite des expositions internationales de Turin et de Gand, où il avait été membre et rapporteur du jury des classes 124 et 87.

Il est une première fois candidat au concours d'agrégation de l'École supérieure de Pharmacie en 1904. A ce concours, il présente comme thèse un volume sur La chimie et la toxicologie de l'arsenic, monographie tout à fait remarquable ou l'érudition se trouve tempérée par le talent de la rédaction. En 1900, candidat pour la deuxième fois, il obtient le titre envié d'agrégé après un consours particulièrement brillant et la présentation d'une thèse relative à L'action de l'ozone sur les composés organiques.

Vareur agrégé, c'eût dû être une bonne fortune pour la jeunesse studieus de l'Ecole, mais les choses sont sinsi faites qu'un agrégé n'a guère l'occasion d'enseigner. Cependant, en 1912, il est chargé de conférences préparatoires au cours de chimie organique, conférences dont il est à nouveau chargé en 1913 et en 1914. Durant les années de guerre, il remplace le professeur Bénat dans l'enseignement magistral.

C'est pendant ces sept années que s'affine tout son falent de professeur. Si, pour bien enseigner une science, il faut d'abord la bien connaître et l'aimer de tout son cœur, certes VALEUR doit être un excellent professeur. Mais il faut quelque chose d'autre. Il faut savoir choisir dans les faits accumulés, simplifier et synthétier, montrer les lacunes de notre savoir, inciter à la recherche, jeter dans les jeunes cerveaux des semences sans nombre dont quelques-unes germeront; il faut dominer son auditoire, non de l'éclat de sa parole, mais de la foi que l'on a en sa tàche et de la conscience qu'on met à la bien rempir. A. VALEUR avait toutes ces qualités. Il préparaît ses leçons avec grand soin et les faisait en se donnant si pleinement qu'il sortait de l'amphithétire très fatigué d'un effort dont il n'avait d'alleurs point donné l'impression. AMAND VALEUR

Un tel homme aurait da, à son heure, occuper une chaire magistrale. Les circonstances ne l'on! point voulu et rien ne montre mieux le manque de souplesse de notre organisation universitaire, qui ne permet point de récompenser, comme ils le devraient être, tous les mérites et de retenir dans le haut enseignement des hommes éminement doués



pour l'honorer el le bien servir. Dans les paroles qu'il a prononcées sur sa tombe, M. le doyen Radais n'a pas manqué de dire : « Il est permis de regretter que, pourvu de la double maîtrise de l'homme de science et du professeur, il n'ait pu donner sa mesure au profit de la maison universitaire où il a fait ses premières armes ».

Professeur, il le fut au reste ailleurs qu'à l'amphithéâtre, dans ses laboratoires mêmes, à l'asile de Perray-Vaucluse, à l'asile de Villejuif, à l'École de Pharmacie, où ses élèves se rappellent avec quelle autorité il savait guider leurs premiers efforts. Professeur, il le fut encore quand il collabora avec le Professeur Beialpour donner une troisième édition du Traité de chimie organique
d'après les théories modernes dont ce maître avait publié la première
édition en 1896. On sait quel avait été le succès de ce traité, « œuvre
puissante, la plus complète et la plus ordonnée qui ait été cèrtie dans ce
genre » (G. Uranis). La collaboration de Valeur ne pouvait rien lui
enlever de ses qualités originelles, car il possédait, avec le savoir et la
puissance de travail, les dons de méthode et de clarté que nécessitait
une mise à jour d'un tel ouvrage. Le Traité de chimie organique de
Bénat et Valeur est « un remarquable instrument d'étude; il fixe,
comme dit G. Uranis, un moment admirable de l'histoire de la Chimie
organique ».

Les qualités qui permirent à VALEUR de se placer au premier rang dans la recherche scientifique et dans l'enseignement sont celles mêmes, avec la grandeur du caractère, qui le servirent dans l'exercice des fonctions qu'il eut à remplir.

Inspecteur des établissements classés ou Pharmacien des asiles, il remplit ses devoirs avec la ponctualité et la conscience qu'il met en toutes choses. Sa science lui assure la déférence et la confiance de ses collaborateurs; l'aménité de son caractère lui assure leur dévouement et leur afféction. Grâce à la rectitude et à l'indépendance de son jugement, à son respect de la vérité et à sa foncière bienveillance, il règle, à la satisfaction de tous, les petites difficultés qui s'élèvent dans la vie administrative. S'il formule auprès des autorités dont il relève quelques desiderata, « ce n'est jamais pour lui-même, dit M. Cuandet, c'est toujours pour son service, ses collègues, ses élèves ou les agents qui l'assistent ».

Pharmacien-major pendant la grande guerre, il gagne Mamers où l'appelle son ordre de mobilisation. Quelle impatience pour un homme de son mérite de ne pouvoir, dès la première heure, mettre tout l'elfort de son intelligence au service de son pays! La guerre le frappe cruellement, lui et les siens. De sa ville natale, il ne doit rien rester qu'un affreux chaos de pierres.

Quand un peu d'ordre commence à se mettre dans les affectations de ceux que leurs conanissaness spéciales désignent pour certains postes d'intérêt national, A. Valeur est appelé à Paris pour remplir les fonctions de secrétaire général de l'Office des produits chimiques et pharmaceutiques dont le Professeur Bena. vient de prendre la direction. On sait quel fut le rôle éminent de cel Office dans le recensement et la répartition de nos disponibilités en produits chimiques et médicamenteux, dans la mise en œuvre de nombreuses fabrications de produits indispensables pour les armées et la population civile, dans nos relations avec nos alliés sur maintes questions techniques. Le poste de secréjaire général de sur maintes questions techniques. Le poste de secréjaire général de

l'Office demande un homme très averti, très instruit, très méthodique et aussi plein de tact. A. Valeur est là en sa vraie place.

A cette tàche, cependant si lourde, il en associe une autre en 1917 : la direction d'un laboratoire annexe de l'inspection des études et expériences chimiques de guerre, laboratoire d'où il fait sortir des observations utiles sur la préparation de gaz de combal.

Peu de temps avant que n'éclatăt la grande-guerre, A. Valeus, qui, déjà, avait été membre du Conseil et vice-président de la Société chimique de France, en était devenu le secrétaire général. Il occupa ces fonctions pendant la grande tourmente et jusqu'en 1920; il redevint plus tard membre du Conseil. Note Société chimique lui doit beaucoup; dans les discussions où il savait prendre part de façon active et opportune, il intervenait pour faire d'utiles remarques et suggérer des solutions de bon sens ou l'intérèt de la Société trôuvait toujours son comple; aussi ses avis ralliaient-ils généralement des suffrages unanimes. C'est à lui et au président de la douloureuse période de guerre, M. CAMILE POULENC, que la Société chimique doit d'avoir pu traverser, sans trop de dommages, les circonstances dramatiques où le pays se débatlait et se retrouver, le lendemain, apte à reprendre, d'un vigoureux effort, un rôle actif dans la diffusion et le rayonnement de la science chimique française.

Sa collaboration, à titre de secrétaire général de la Société chimique de France avec M. Camille Poulenc, président de la Société, devait avoir pour Amand Valeur une conséquence qu'il n'avait pas prévue. Les deux hommes s'étaient liés. A la base de cette amitié, il y avait une profonde estime réciproque, une même volonté de travail, une égale droiture de caractère. M. C. Poulenc avait discerné en Amand Valeur l'homme dont la science et le talent seraient pour la grande maison industrielle dont il est l'un des chefs un ornement et une puissance, un facteur éminent de développement et de progrès. Il lui proposa d'entrer dans la Société à titre de directeur général des usines. Une telle proposition honorait les deux hommes : celui qui la faisait, car c'était le témoignage de sa conviction que le progrès de l'industrie est fonction du progrès de la science, que celle-là ne peut rien sans celle-ci, qu'il faut rapprocher désormais dans notre pays, qui l'a si longtemps méconnu, les hommes de science et les industriels et les appeler à une collaboration confiante; celui qui en était l'objet, car il fallait, pour qu'on le jugeat susceptible d'occuper cette situation industrielle de premier plan, qu'il eût en lui un rare ensemble de qualités. Au reste, AMAND VALEUR les possédait et le jugement ne tombait pas à faux.

A la flatteuse proposition qui lui est faite, Valeur ne répond pas « oui » d'emblée. Il hésite longtemps. Hésitation bien compréhensible. Jusqu'ici n'avait-il pas été, avant tout, un homme de pensée? un chimiste poursuivant librement la recherche qui séduit son esprit sans

que le souci de l'application vienne, dans une certaine mesure, modifier

Et puis, une direction générale d'usines, c'est non seulement une tache technique, mais encore une lourde tâche administrative. Il lui faudra donc être moins assidu au laboratoire, en moins connaître le charme prenant, la solitude qu'animent les pensées que nous agitons et less êtres que nous créons de nos mains.

Et puis, acceptation d'un côté dit renoncement o'autre part. S'aiguiller à quarante-huit ans vers l'industrie, c'est dire adieu aux ambitions universitaires, c'est rompre l'unité de sa carrière, c'est abandonner, quand s'annonce l'automne de la vie, les douces chimères qui en ont bercé l'été.

VALEUR pèse tout cela. Mais il voit aussi les inceritudes de l'avenir, le but convoité et dont il ne sait quand il sera atteint; il voit les difficultés matérielles que l'invasion a créées pour des êtres qui lui sont chers et dont il veut assurer largement l'avenir; il voit aussi que la tâche qui lui est offerde est, quelles que soient les apparences, d'intérêt général et que servir la grande industrie française, c'est encore servir la France. Cet esprit élevé ne pouvait donner son adhésion à un nouveau plan de vie que pour des mobiles élevés.

C'est à ces mobiles qu'il obéit quand, la chose bien délibérée avec lui-même, et ses amis consultés, il acquiesce aux désirs qui lui sont exprimés. Dès cette minute, il se donne tout entier à ses nouvelles fonctions.

Ai-je besoin de dire qu'il réalisa tout ce qu'on attendait de lui ? C'est le propre des hommes d'un grand mérite de s'avérer toujours égaux aux fonctions, si élevées soient-elles, qu'ils occupent. Dans la recherche comme dans la réalisation, il randit aux Etablissements Poutexc « les plus signalés services ». « Son esprit sagace, dit M. Camille Poutexc, lui faisait découvrir d'instinct les solutions les meilleures et ses prévisions étaient rarement en défaut. Il aura marqué son passage dans notre maison d'une empereinte ineffaçable. Le savant aura réalisé, dans ses nonvelles fonctions, toutes ses promesses. Notre Société lui en a une reconnaissance infinie ». Il n'y a rien à ajouter à une appréciation que personne n'était mieux placé pour exprimer.

Pour qu'un homme ait pu remplir aussi excellemment les charges qu'il occupa, il lui fallait certes un grand axorie et une grande compétence technique. Mais savoir et compétence technique ne sont pas tout dans la vie; ils assurent d'autant mieux le succès qu'ils s'associent aux qualités morales. Ce sont celles-ci que je voudrais analyser chez Ahaxo Vaksus en disant, dans la mesure où je puis le faire ici, ce que fut l'homme privé et l'ami.

Le trait le plus frappant de son caractère, celui dont tous ceux qui

l'approchaient ressentaient bien vite l'impression, c'est qu'il était foncièrement bon. De cette bonté, les premiers bénéficiaires ont été naturellement sa femme et ses enfants. En 1902, Valeur avait épousé sa cousine, Acrès Douze, nièce du professeur Bénal. Deux enfants naquirent de cette union : Jaçous en 1906 et Jaçouenne en 1910. Na femme, mes enfants et moi, nous avons été pendant tant d'années des familiers de sa maison que je puis dire, pour l'avoir bien vu et mesuré, tout ce qu'il fut pour eux, de quelle tendresse il les a entourés, et combien de fois il a fait passer ses goûts et ses intérêts personnels à l'arrière-plan, pour distribuer autour de lui un peu plus de joie et un peu plus de bien-être.

Mais la bonté d'A. Valeur ne s'exerçait pas seulement dans ce cercle étroit. Il l'étendait à ses sœurs et à tous ses proches et c'était une bonté qui ne s'épuisait pas d'une parole affectueuse ou d'un geste passager, mais qui était touiours agissante et durable.

Il l'étendait à tous ses amis; d'aucuns lui doivent pour eux-mêmes et leurs enfants des consolations sorties du plus profond du œur dans les heures douloureuses de la vie, souvent une side morale, souvent une aide matérielle.

Pour les jeunes, il était d'une affectueuse prévenance, il les encourageait, il les aidait. Aussi en est-il parmi eux qui n'auraient rien fait, rien décidé, sans aller demander son avis « au patron ».

Avec les plus modestes de ses collaborateurs, ouvriers ou infirmiers, il savait être d'une bienveillante simplicité. Il leur causait de telle sorte qu'il touchait leur cœur, s'intéressant à leur vie, à leurs joies et à leurs peines. Un tel chef attirait l'affection autant que le respect.

Ami, il était d'une sûreté et d'une fidélité à toute épreuve. Auprès de l'une pouvait s'épancher librement, dire ses inquiétudes ou ses joies, certain qu'il épouserait les unes et les autres. On pouvait lui dire ses petites et grandes ambitions, sôr, s'il les jugeait sages, qu'il aiderait à leur réalisation, sôr aussi qu'à l'occasion il rectifierait une faute de mesure ou une erreur de jugement.

Son âme, naturellement bonne, se reflétait dans l'aménité de ses relations avec tous et dans la cordialité de son accueil. Elle s'exprimait fort bien dans ce visage fin et souriant, aux yeux bleus, pétillant d'intelligence.

Etre bon, ce n'est pas se refuser à voir chez chacun les petits ou grands défauls, les travers et les faiblesses; c'est les voir et les pardonner. Vargun, qui les voyait, ne pouvait s'empècher d'en faire parfois la malicieuse remarque, et cela, avec la plus charmante franchise, devant l'interessé lui-même. Un mot jaillissait et le trait était décoché, mais, le mot à peine dit, il en avait comme regret et il le réparait d'un geste cordial ou mieux d'un de ces rires clairs qui, soudian, illuminaient sa physionomie et témoignaient que nulle méchante intention n'avait effeure's as pensée.

Values, qui savait analyser finement les autres, n'était pas sans s'analyser lui-même. Il se rendait bien compte que, parfois, il péchait par excès même de bonié et que cette bonié devenait faiblesse; mais il ne réagissait pas et se complaisait dans cette faiblesse même, qui lui fit peut-être commettre quelques erreurs.

Contre ce qu'il jugeait inopportun, malencontreux ou injuste, il protestait, mais sans éclat, comme quelqu'un qui juge les faits de la vie avec une douce et sereine philosophie d'où quelque fatalisme u'est pas exclu.

Avec la finesse de son esprit et la sensibilité de son âme, A. VALEUR était artiste presque autant que savant, non pas, certes, qu'il eût la moindre connaissance de la technique du musicien, du peintre ou du sculpteur; mais il aimait les arts et savait choisir pour en orner sa demeure, tel paysage aux douces tonalités, ou telle aquarelle du vieux Rouen, comme il savait, dans sa bibliothèque, mettre côte à côte les purs classiques et lel poète symboliste de ce temps. Il savait admirer, qualité qui aide si puissamment à l'épanouissement de l'âme.

Il aimait la campagne et les fleurs, la lumière qui vibre sur les choses, les horizons harmonieux et doux. Cet homme du Nord aimait le soleil du Midi. Il rèvait d'une maison dans la basse vallée du Rhône où il aurait fini ses jours.

Les circonstances n'ont pas voulu que son rêve se réalisât.

Depuis quelques mois, sa santé s'altérait; son cœur lui donnait des inquiétudes; de tristes pressentiments s'imposaient à son esprit.

Il écrivit un jour cette plaquette, qui est d'un écrivain et d'un penseur et s'intitule: La Résurrection de PIERRE HOGBES. Elle était le fruit de ses réflexions sur la mort et son lendemain. On y trouve toute l'ironie de son esprit comme toute la sérénité de sa philosophie.

Le 22 février, atteint de broncho-pneumonie, il s'alite. La situation devient tout de suite grave. Le dimanche 27, cependant, il paratt mieux, il cause d'une voix basse, mais enjouée. Le mercredi 2 mars, il songe à la vie et fait des projetts d'avenir. Subitement, le jeudi 3, à 5 h. 30 du matin, son cour défaille et cesse de battre. Par une coincidence tragique, sa femme était depuis huit jours, et pour raison de santé, éloignée de son domicille. Notre ami que nous avions tant aimé pour sa conscience droite, son âme tendre et généreuse, pour cette « beauté intérieure » dont pare le pliosophe, noire ami n'était pluisophe, noire ami n'était pluisop

Nous l'avons emmené à l'église, enseveli sous les fieurs, car il en vint de magnifiques et de partout; les plus touchantes furent celles du petit personnel qui, d'un unanime élan, témoignait de sa douleur.

Torchères aux flammes pâles, draperies noires aux longs plis, accents profonds de l'orgue, vous cherchiez à traduire le chagrin des assistants; mais c'est du recueillement et de l'évidente tristesse de tous dont tu as dù, ami, si tu perçois et penses encore à la façon de ton Purrar Hughes,

être le plus touché, car ces magnificences, dont, pour l'honorer, les tiens et tes amis ont tenu à t'entourer, ont pu te paraître en désaccord avec ta modestie.

Au cimetière, M. le directeur Clander, au nom de l'Administration départementale; M. le doyen Radas, au nom de la Faculté de Pharmacie; M. le professeur Ubran, au nom de la Société chimique de France; M. Camille Poulenc, au nom des Etablissements Poulenc frères et de tous les amis, ont dit, en des paroles éloquentes dictées par le cœur, quels étaient les mérites d'Amano Valeur et quel vide crée sa disparition inopinée.

Et maintenant, suivons le conseil de Pierre Hughes, allons travailler. Mais le travail n'atténuera ni l'acuité de notre douleur, ni la fidélité de notre souvenir.

MAURICE JAVILLIER.

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I . LIVRES NOUVEAUX

CORUBERT (R.). Généra lités de chimie (Essai d'introducțion aux études biologiques), 1 vol., 221 p. Les Presses universitaires de Fr., Paris, 1927. — Le recueil des généralités de chimie de M. R. COMNEMAR représente le cours professé à la Faculté des Sciences de Nancy pour la préparation au P. C. N. et au certificat de licence des sciences P. C., (S. P. C. N.).

L'auteur a résolu dans cet ouvrage le problème difficile de présenter sous une forme claire et séduisante les notions directrices de la chimie moderne. Il a su faire une place aux idées les plus neuves, qu'il développe avec netteté et précision, en n'ayant recours qu'à des connaissances élémentaires en mathématique.

L'ensemble comprend cinq parlies : nature chimique des corps, états physiques et changements d'état, détermination des poids atomiques et des poids moléculaires, étude générale des réactions chimiques, étude générale des propriétés.

Tous ces chapitres comportent des développements sur les questions élémentaires ou classiques, qui sont exposées d'une façon très accessible, et suivant un plan clair et bien ordonné. En outre, de nombreux paragraphes se rapportent à des points moins couramment traités : les phénomènes d'équilibre, les colloides, l'ionisation et les lois de l'électrolyse, le pli, et enfin les idées actuelles sur la constitution des atoms.

Si l'on ajoute que le livre de M. Conguerra, est bien présenté et d'une lecture facile, on aura montré qu'il est susceptible d'intéresser, non seulemenn les étudiants, mais aussi ceux qui venient se tenir au courant de l'évolution des idées, à une époque où leur marche est rapide et difficile à suivre dans les grands traités.

A. Dariers.

POCE (MARIO). La chimie de l'époque préhistorique et préromaine (La chimica dell' eta' preistorica e preromana). Roma, a cura dell' autore, in 8°, 75 pages, 16 planches hors texte, 1926. - L'auteur a réuni, dans ce joli petit volume, la substance des conférences si appréciées qu'il a faites pendant l'hiver 1925-1926 à l'Université populaire de Rome. Il v a condensé le résultat de longues et patientes recherches dans les bibliothèques et les musées. La lecture de cet ouvrage est très agréable; et une abondante illustration, qui comprend depuis les armes de l'âge de pierre jusqu'aux merveilles du tombeau de Tutankamen, contribue à rendre ce résumé tout à fait vivant.

Dans la première partie est exposée toute la métallurgie préhistorique, de l'époque néolithique à celle du fer. La chimie industrielle fut la première manifestation de la civilisation naissante. L'époque caractéristique du bronze est décrite dans tout son développement, et embrasse aussi bien le côté ethnique que le côté artistique. L'époque du fer représente le premier grand pas vers une plus grande civilisation humaine.

La deuxième partie traite des industries de la poterie, de la céramique, en Assyrie, Egypte, Grèce, Etrurie, Campanie; de celles du verre, de l'émail, des couleurs, depuis l'origine, et rappelle tout spécialement l'influence de la civilisation sémitique sous la forme phénicienne, dans toute l'Europe, jusqu'à la Cornouaille.

Enfin, après avoir dit un mot des premières manifestations de la chimie alimentaire, l'auteur transporte le lecteur dans l'étrange vision de l'Egypte mystérieuse, de la magie et de la médecine pharaonique et nous montre à l'œuvre la curieuse corporation des embaumeurs dont il nous dévoile les différents procédés, qu'il compare avec ceux d'autres peuples.

LECLERC (H.). Précis de phytothérapie. 1 vol., 2º édition, 327 pages. Masson, éditeur, Paris, 1927. — Lorsque parut en 4922 la première édition de ce charmant ouvrage, nous lui avions prédit un rapide succès et il est toujours agréable d'avoir porté un jugement réalisé par les événements. L'érudit auteur a trouvé la récompense de ses efforts et c'est justice.

Ceci, d'ailleurs, dispense de rappeler que la médecine par les plantes n'a pas cessé d'avoir des adeptes fervents, et les études scientifiques montrent encore chaque jour que la tradition n'est souvent que le résultat d'expériences ou de constatations séculaires.

Tous les médecins et les pharmaciens doivent lire et consulter cet ouvrage; ils v trouveront plaisir et profit. Ex. P.

CHESNEY (F.) et ROUX (Eug.). Traité théorique et pratique des fraudes et falsifications, Soc. anon. Recueil Sirry, édit., 2, 2º édit., 829 pages, Paris, 1927. — Un semblable ouvrage, indispensable à tous ceux que préoccupent à un titre quelconque les applications de la loi de 1905, doit être périodiquement revisé, puisque les décrets, règlements, circulaires, dus à la mise en pratique des recherches nouvelles ou d'obligations sociales non prévues, s'ajoutent aux anciens, les complètent ou les abrogent.

Le livre VI s'adresse plus spécialement aux inspecteurs des pharmacies et contient les récents décrets et lois sur le fonctionnement du Laboratoire national de Contrôle des médicaments, sur les Spécialités pharmaceutiques, sur les Spécialités vétérinaires, etc.

Les experts chimistes, dont le plus grand nombre est d'origine pharmaceutique, savent les services rendus par ce livre remarquable; ils trouveront dans le tome Il l'état exact et complet de la législation sur la répression des fraudes au 1° janvier 1927. Ew. PERROT.

VAN DER WIELEN (P.). Handleiding bij het Onderwijs in Recepturs. Scheikunde (Manuel pour l'enseignement de l'art pharmacutique. Chimie', 4 vol. in-8; relié toile, vi-365 pages, avec 44 figares. Prix: 3 florins 0,6 e-8 ditl., J. B. Wortzns, éditeur, Groningen, 1926. — Ce volume fait partie d'une collection, fondée par M. J. Schnöder et le D' H. G. de Xalum, destinée à l'instruction des assistants en pharmacie (c'-st-à-dire des aides agrées par l'Université) et aussi à celle des étudiants de première année.

Ces éléments de chimie ont été mis au courant des théories nouvelles et adaptés à la récente Pharmacopés néer'andaise (é* édition) 1924). Chacome das deux parties principales, chimie inorganique et chimie organique, est précédée de quelques pages de généralités. Le tout est conque dans un esprit pratique et un but pharmaceutique; c'est ainsi qu'à côté de l'oxygène est figuré son emploi pour inhalations, en thérapeutique; pour l'eau, la boujet CRAMERANA, destinée à la filtration; pour l'iode, on voit l'appareil Vautrauxa, qui facilite la préparation de la teinture d'ode, etc.

Ce volume, d'une utilité incontestable, est très clairement rédigé et agréablement présenté. Aussi ne peut-il manquer d'obtenir le même succès qui a accueilli les précédentes éditions. R. Wentz.

GUÉMITIAULT (D' B.). — Itecherches sur la présence du cuivre chez les végétaux et dans l'organisme humain à l'état pathologique (cancer). Thôse pour lo diplôme de Pharmacien supériem, Paris, Visor fières, éditeurs, 1927. — La recherche du cuivre dans les tissus des plantes, des animaux et de l'homme a sollicité beaucoup d'expérimentateurs. La plupart avaient leur espri orienté du côté des applications à la toxicologie. Depuis que nous savons quelle importance revètent, en chimie physiologique, beaucoup d'éféments, dont la présence duit jusqu'alors envisagée comme purement accidentelle et sans intérêt biólogique, ces rebre rhose hon tyris un attrait plus vif et une portre plus grande. Les chimists se sont davantage pré-ccupés de chercher si la présence du cuivre chez les éries vivans est générale ou non, quelle esta localisation, quel peut être son rôle. Toutes ces questions s'ent loir d'avoir reçu une réponse définitive.

M. Guérithault passe d'abord en revue les très nombreux travaux effectués jusqu'à ce jour sur le cuivre physiologique et note les contradictions entre les faits et les conflits entre les doctrines. Il pas-e au crible d'une bonne critique les méthodes employées par les chimistes et montre quelles sont les causes d'introduction du cuivre dans les essais comme aussi les causes de perte. Il examine ensuite les caractères analytiques du cuivre, non seulement les caractères tout à fait classiques, mais encore ceux, moins universellement connus, qui ont été appliqués dans ces dernières années à la recherche de quantités extrêmement petites de cet élément. « Il indique la limite de sensibilité des réactions citées. Tout ceci le conduit à exposer la méthode de recherche et de dosage du cuivre qu'il a étudiée au laboratoire de M. G. Bertrand. En deux mots, la méthode consiste, pour les végétaux, à incinérer dans un four dont les brûleurs sont en aluminium, à précipiter le cuivre de la dissolution chlorhydrique des cendres par l'hydrogène s ilfuré, à transformer le cuivre en nitrate et à l'isoler par électrolyse. Quand la dose de cuivre est trop faible, on amène le cuivre en solution ammoniacale et l'on dose colorimétriquement. Pour les tissus animaux, on détruit la matière par le mélange sulfo-nitrique; l'isolement du métal se fait par électrolyse; pour les très faibles doses, l'auteur dose par la méthode colorimétrique de MAQUENNE et DEMOUSSY au ferrocvanure cupro-zincique.

M. Guérithault a analysé une cinquantaine de substances végétales entrant

dans l'alimentation humaine. Le résultat essentiel est celui-ci : le cuivre a été trouvé partout à des dosse qui ont varié de 4 milligr. 4 à 7 milligr. 1 par le kilogramme de substance fraîche. Les graines de légumineuses, les cércales, les graines de légumineuses, les cércales, les iruits et strutout les fruits oléagineux ont des teneurs élevées : avoine (fruits), 17 milligr. 1; amandes douces, 14 milligr. ; haricot (graines), 10 milligr.; froment (fruits) 7.2, etc.

M. Guikarintur n'a poussé un peu loin l'étude de la localisation que dans le ca du grain de blé. La farine, constituée presque exclusivement par l'albumen et par de très faibles quantités des parties semi-périphériques du grain, ne renferme que des traces de cuivre (2 milligr. environ par kilogramme); le germe est au contraire d'un erichesse exceptionnellement élevée (plus de 48 milligr. par kilogramme). Ce fait est à rapprocher de la richesse du même germe en manganèse, en fer, en zinc, et se trouve d'accord avec l'idée que ces éléments jouent un rôle au cours du développement de la plantule.

Parmi les aliments d'origine animale, la viande (muscle de veau, de bæuf) renferme de tà 2 milligr. de Cu parkilogramme; le lait, 0 milligr. à à 0 milligr. 6; le iaune d'œuf. 4 milligr. 8.

le janné d'œui, i fillinger. S.
L'auteur a étudie ensuite la répartition de cuivre dans les organes de l'homme (supplicié de vingt ans), il le n trouve partout : 0 milligr. 6 par kitiogramme des saus, i milligr. 3 par kilogramme dans la substance grise cérébrate, 2 milligr. dans la rate, 5 milligr. dans les chevaux.cc. Louverne cerébrate, 2 milligr. dans la rate, 5 milligr. dans les chevaux.cc. Louverne cerébrate, 2 milligr. dans la rate, 5 milligr. dans les chevaux.cc. Louverne cerébrate, 2 milligr. dans la rate, 5 milligr. dans les chevaux.cc. Louverne cerébrate, 2 milligr. dans la chevaux.cc. Louverne cerébrate, 2 milligr. dans la chevaux.cc. Louverne cerébrate en cuivre, M. Guéstratur dose comparativement le cuivre dans des organes de milligres dans la comparativement le cuivre dans des organes de malades mots cancéreux ou de malades décédés à la suite d'affections diverses. Les resultats montrent qu'il n'existe pas de différences entre l'état pathologique et l'état normal et que le sang et le foie des cancéreux ne sont pas déficients en cuivre.

Un résumé aussi condensé ne donne pas une soffisante idée du long et minutieux travail expérimental auquel s'est livré l'auteur de cette thèse, qui possède le mérite d'apporter des données nombreuses, précises, offrant les meilleures garanties. C'est avec de consciencieux travaux comme celui-ci que, petit à petit, s'édifient nos connaissances sur la distribution des infiniement petits chimiques dans les tissos vivants et que, les méthodes synthétiques aidant, se définit leur action physiologique. M. Jaynusse.

DUGUYOT (Anskar-Paru). Contribution à l'étude du tricrésol sulfonate de calcium et de son emploi thérapeutique. Trèse float. Méd., Paris, 1926, 44 pages et 1 planche hors texte. — Le tricrésol-sulfonate de calcium, ou sirtal, est le dérivé calcique correspondant aux trois crésols isomères (ortho, méta et para), dont l'ensemble peut constituer jusqu'à 40 °/, de la crésoste officinale, à côté de 20 à 24 °/, de gaïacol et de 30 à 34 °/, de crésoste.

Le tricrésol-sulfonate de calcium est blanc, cristallisé, inodore, très soluble dans l'eau. Au point de vue thérapeutique, il jouit de l'action antiseptique de la créosote, sans posséder son odeur et sa saveur désagréables, ni son action irritante sur la muqueuse gastrique. Dans l'organisme, il libère graduellemen les crésols.

Ce médicament est bien toléré; il fait diminuer la toux et tarir l'expectoration. La forme la plus commode est un sirop en contenant 0 gr. 30 par cuillerée à soupe; la dose efficace est de quatre à six cuillerées à bouche, par jour, de ce siron.

R. Wertz.

2º JOURNAUX - REVUES - SOCIÉTÉS SAVANTES

Chimie biologique.

Une méthode pour la détermination des sulfates totaux dans les tissus. A method for the determination of total sulfates in tissus. Davis (W.) et Leons (S.). Journ. of biol. Chem., 1925, 65, n° 3, p. 364. — Les tissus finement broyés sont chauffes à l'autoclave avec une solution diluée d'acide chlorbydrique; la précipitation des sulfates s'opère ensuite au moyen du chlorure de baryum; le précipité est recueilli et pesé selon les méthodes usuelles.

II. J.

Le facteur antirachitique de l'hulle de fole de morue est-il détruit par viellils-sement quand il est mélangé avec des grains moulus? Is the antirachitic factor of cod liver oil vhen mixed with ground grains, destroyed through storage? Hart [R. B., Szersnosz (R.). Journ. of bioi. Chem., 1925, 65, n° 3, p. 371. — Contrairement à ce que pensait Duxe, les auteurs ont constaté sur le poulet que l'huile de foie de morue, mélangée à des régimes à base de maïs jaune, conservait son pouvoir caldidant pendant au moins six moi de maïs jaune, conservait son pouvoir caldidant pendant au moins six moi.

Les besoins de la nutrition du poulet. V. L'influence de la lumière ultra-violette sur la production, l'éclosion et la fer-tilité des œufs. The outritional requirement of the chicken. V. The influence of ultra-violet light on the production, hatchability, and fertility of the egg. Harr (E. B.), Stermock (H.), Lerkovsky (S.) et Kletzurs (S. W. F.), Journ. of biol. Chem., 1925, S. p. 3, p. 73. — L'addition d'huile de foie de morue à un régime rachitigène et l'irradiation aux ultra-violets augmentent la ponte et l'éclosion des œufs; la fertilit n'était pas influencée par les ultra-violets, mais les œufs étaient plus riches en sels de chaux et en facteur anti-rachitique.

Eléments constitutifs des acides et des bases dans les aliments, acid-and bas-forming elements in Goods. Caars (Gr. V.). Journ. of biol. Chem., 1925, 65, nº 3, p. 597. — L'auteur donne la composition minèrale d'un grand nombre d'aliements qu'il analysa en vue d'études sur le métabolisme : le calcium, le magnésium, le sodium, le potassium, le chiore, le phesophore, le sourre et l'azore on tié dé dosés.

Investigation nouvelle sur les propriétés chimiques de l'insuline. A further investigation of the chemical properties of insuline. Scorr (D. A.), Journ, of biol. Chem., 1925, 65, n° 3, p. 691. — Le chlorure de beurgle et le sulfure de carbone inactivent complètement l'insuline en solution alcaline; la formaldéhyde et l'acide nitreux altèrent grandement son activité. L'auteur a déterminé, en outre, sur des échantillons purifiés la teneur de l'insuline en carbone, hydrogène et azote, ainsi que les diverses formes de cet azote.

H. J.

Extraction du sang d'une substance jusqu'à présent inconuuc et son influence sur différentes méthodes pour le dosage de l'acide urique. The isolation from blood of a hitherto unknow substance and its bearing on present methods for the estimation of uric acid. Huxras (G) et Ekatus (B, A.), Journa, of Div. (Lieum, 1985, 65, n° 3, p. 623. — Une nouvelle substance qui parati etre un nucléoside pyrimidique et répondant à la formule C'H''NO' fut isolée du sang de porc par les auteurs. Elle fut retrouvée dans le sang humain à la dose de 10 à 12 milligr. °.; Elle fausse les résultats du desage de l'acide urique par la méthode de Buxas, Rackes et Huxras, mais se trouve séparée par précipitation dans la méthode de Fota-Wu.

Les mucoprotéines des limaçons « Belix asperba » et « Helix pomatia». The mucoproteines of the snais, Belix asperba and Belix pomatia. Lxvase (P. A.). Journ. of biol. Chem., 1923, 65, n° 3, p. 683. — Du produit de l'hydrolyse complète des mucoproteines du mucus des limaçons les auteurs on top nisoler: de l'adde sulfurque, de la chisotamine et un acide gras volatil. De l'hydrolyse partielle on obtient un dissaccharide: la mucosine qui, par distillation avec l'acide chlorhydrique, donne du Gurford. Du corps des limaçons, on pent extraire une gomme animale qui se compose principalement d'un polyalactose simple ou acetyle. H. J.

Etudes de l'équilibre des gaz et des électrolyses dans le sang. VIII. La répartition de l'hydrogène, des ions chlorure et carbonate dans le sang oxygéné et réduit. Studies of gaz and electrolyte equilibria in blood. VIII. The distribution of hydrogen, chloride, and bicarbonate ions in oxygenated and réduced blood. Vas Xixas (D. D.), Hasrinss (A. B.), Murany (C. D.) et Senroy (J.), Journ. of biol. Chem., 1923, 65, 18, 3, p. 701.

Une microméthode pour la détermination des bases dans le sang, le sérum et les autres liquides biologiques. A microméthod for the determination of base in blood and serum and other biological materials. Stanze (W. C.) et Boss (E. C.) Journ. of biol. Chem., 1928, 65, n° a.), n° a.), p. 735. — Comme dans la méthode de Fisza, les bases sont converties en sultates et précipitées par le chlorure de benzidine; a lieu de titrer directement les sulfates, l'auteur titre le sulfate de benzidine formé dans le filtrat.

Influence de la grossesse sur les lipoïdes du sang. The influence of pregnancy upon the lipoïdes of the blood. Trian (M.) et Uventaux (F. P.). Journ. of biol. Chem., 1923. Baltimore, 66, p. 4, p. 4. — L'extrait éthéré total du sang entier auguente avec la grossesse, il est déjà ensiblement plus éleré dés le troisième mois. La moyenne des extraits totaux effectués à terme est supérieure de 50 %, aux résultats trouvés chez les femmes non enceintes et de 30 %, par rapport aux femmes enceintes de trois mois. Le rapport : lécithine/cholestrior restes sensiblement consablement consablement

La détermination de la cystine au moyen d'essais nutritifs. The determination of cystine by means offeeding experiments. SNEMAM, (H.C.) steement, 2025, 68, 10°4, 10. 29. — Description d'dur régime de base, pour le rai, dans levuel le facteur imitant la croissarce est la cystine; la proportion de cystine ajoutée peut être évaluée d'après l'aumentation de poids des animaux au bout de six semaines. H. J.

Etudes sur la graisse de porc. l. Formation de graisse chez le porc avec une ration modérément pauvre en graisse. Soft pork studies. I. Formation of fat in the pig on a ration moderately low in fat. ELLIS (N. R.) et HANKINS (O. G.). Journ. of biol. Chem., 1925, 66, u° 1, p. 101. - La graisse des porcs, qui est molle chez les jeunes, dérive surtout de la graisse ingérée. La graisse dure des porcs plus vieux, d'indice d'iode et d'indice de réfraction plus faibles, provient d'un régime plus riche en hydrates de carbone et en protéines.

Nouvelles études sur l'hormone des parathyroïdes, seconde publication. Further studies on the parathyroid hormone. Collie (J. B.) et CLARK (E. P.), Journ. of biol. Chem., 1925, 66, no 1, p. 133. - L'hormone des parathyroïdes du bœuf qui influence la calcémie du chien fut isolée récemment par les auteurs. Ceux-ci décrivent la méthode permetiant d'obtenir le produit le plus pur, contenant 15.5 °/, d'azote et un peu de fer et de soufre.

Valeur antirachitique du cholestérol et du phytostérol irradiés. IV. Facteurs influençant son activité biologique. The antirachitic value of irradiated cholesterol and phytosterol. IV. Factors influencing its biological activity. Hess (A. F.), Weinstock (M.) et Sherman (E.). Journ. of biol. Chem., 1925, 66, no 1, p. 145 - L'huile végétale irradiée conserve son pouvoir antirachitique un an, le lait sec trois mois, le cholestérol beaucoup moius. Une irradiation prolongée du cholestérol détruit l'activité acquise. La recristaltisation du cholestérol irradié provoque également la perte de son activité. Le cholestérol extrait du jaune d'œuf ou de la moelle est sans action.

Une méthode colorimétrique pour la détermination du pH du liquide cérébrospinal. A colorimethric method for the determination of the pH of cerebrospinal fluid. Mc Ouarrie (I.) et Shohl (A. T.), Journ. of biol. Chem., 1925, Baltimore, 66, nº 2, p. 367. — Dans la détermination du pH du liquide cérébro-spinal, il faut: prévenir les pertes de CO* et opérer à la température du corps, soit 38°. Sang et liquide cérébro-spinal ont normalement le même pH, compris entre 7,35 et 7,40.

Etudes sur les vitamines. XI. Phosphore inorganique du sang et cendres des os chez les rats nourris avec des rations normales et rachitigènes irradiées ou non. Vitamin studies. XI. Inorganic blood phosphorus and bone ash in rats fed ou normal, rachitic and irradiated rachitic diets. Duтсиен (R. A.), Свездитом (М.) et Rотивоск (Н. А.). Journ. of biol. Chem., 1925, 66, nº 2, p. 401. — La simple irradiation du régime rachitigène de Strenbock suffit à élever chez le rat le phosphore inorganique du sang et la teneur en sels minéraux des os, se rapprochant ainsi des teneurs normales obtenues avec une alimentation satisfaisante.

H. J.

La détermination des gaz du sang et d'autres solutions par extraction dans le vide et mesure manométrique. III. Dosage gazométrique de la méthémoglobine. The determination of gases in blood and other solutions by vacuum extraction and manometric measurement. III. Gasometric determination of methemoglobin, VAN SLYKE (D. D.). Journ. of biol. Chem., 1925, 66, nº 2, p. 409. - Modification de la méthode de NICLOUX pour l'adapter à l'appareil manométrique précédemment décrit par VAN SLYKE et ses collaborateurs.

Facteurs nutritifs influençant l'assimilation du calcium. VI. Les propriéés antirachitiques des fourrages en rapport avec les conditions climatériques et quelques observations sur l'effet de l'Irradiation avec les rayons ultra-violets. Dietary factors influencing calcium assimilation. VI. The antirachitic properties of hays as related to climatic conditions with some observations on the effect of irradiation with ultra-violet light. Sterknock (H.), Hart (E. B.), Euvas-ray (C. A.) et Kuztzus (S. W. P.), Joann. On hio! Chem., 1923, 66, n° 2.
p. 425. — Les propriétés antirachitiques des fourrag-as ont dues à leur exposition au soile pendant le fanage; les intempères : rosée et pluie, diminuent ce pouvoir, l'exposition aux rayons ultra-violets l'augmente. L'ectivité, observée chez le rat, est cependant insuffisant pour la chève en période de lactation et les poulets; les besoins de ces animaux en substance antirachitiques emblent donc plus élevés.

Il. J.

Vitamines liposolubles, XXVI. Le pouvoir antirachitique du latit et son augmentation par l'irradialiton directe et l'irradia-tion de l'animal. Pat-soluble vitamin. XXVI. The antirachitic properly of milk and its increase by direct irradiation of the animal. SERMONG (H.). Blart (E. B.), Hovern (C. A.) et Black (A.), Journ. of biol. Chem., 1928, 66, ne 22, p. 441. — Par exposition à la lumière des lampes de quart à vapeur de mercure, les propriétés antirachitiques du lait de vache peuvent être augmentées plus de 8 fois et celles du lait de chèvre 3 4 fois environ. L'irradiation de l'animal augmentée également la teneur en principe antirachitique, mais à un degré moindre.

Substances antipachifiques. Il. L'action du nitrite de butyle n sur le chole-téro a cativé et la vitamine antirachitique. Antiriketic, substances. Il. The action of u-b-tyl nitrite on activated cholest-rol and the antiricketic vitamin. Batts (C. E.), Journ. of biol. Chem., 1928; Baltimore, 66, n° 2, p. 431. — La vitamine antirachitique de l'huile de foie de moure et le dérivé du cholestérol activé sont détruits par le nitrite de butyle-n, lentement à la chaleur de la chambre et rapidement si l'on élère la tempé rature.

Etudes sur le cholestérol. I. Synthèse du cholestérol dans l'organisme animal. Studies on cholesterol. I. Synthèsis of cholesterol in the animal body. Raxous (F. S.) et Krussos (A.). Journ. of biol. Chom., 1925, 66, nº 2, p. 439. — Même quand ils sont soumis à un régime privé de choles térol, les rats blancs ne voient pas diminuer sensiblement la teneur de leur organisme en cette substance; il semble donc qu'ils puissent en assurer la synthèse.

H. J.

Le dosage quantitatif de la tyrosine et de l'histidine dans les proteines; une méthode pour le dosage de la tyramine dans les mélauges contenant des protéines. The quantitative estimation of tyrosine and histudine un protein. A method for estimating tyramine in protein-containing mixtures. Hauxs (M. T.). Journ. of hiol. Chem., 1928, 56, n° 2, p. 475. — La tyrosine et précipitée par Tacétate mercurique et l'histi-dne sous forme d'un complexe argentique, puis tous deux sont dosés colorimitiquement. Une technique spéciale permet de séparen la tyramine.

11. J

La teneur en histidine et en tyrosine d'un certain nombre de protéines. The histidine and tyrosine content of a nunher of proteins. Havag (M. T.). Journ. of biol. Chem., 1925, 56, n° 2, p. 489. — En appliquant les méthodes précédentes, l'auteur a déterminé les la neurs en histidine et en tyrosine d'un certain nombre de protéines. H. J.

Effet de la carence en vitamine A sur le caractère du métabolisme avoit. The effect of vitamin A deficiency upon the character of nitrogen metabolism. Monoan (A. F.) et Ossum (D. F.). Journ. of hiol. Chem., 1925, 66, nº 2, p. 573. — Le dosage de l'arote urinaire (urée, ammoniaque, allantoine, acide urque et créatinine) fut effectué sur des pérodes de trois jours et comparativement chez des jeunes rats en croissance, chez des femelles adultes, et chez des rats privés de vitamine A. Le métabòlisme avoid dans ce cas paraît profondément perturbé : l'élimination d'acide urique est faiblement augmentée, mais surfout la proportion d'allantoire augmente ou décroît avec le poids de corps, alors que l'inverse s'observe chez les animaus normaux.

Relation entre la proportion de lumière ultra-violette reçue par des poules et la proportion de vitamine antirachitique dans les œufs produits. The relation between the amount of ultra-violet light received by hens and the amount of antirachitic vitamin in the eggs produced. Ilicaus (J. S.), Payres (L. F.), Trus (R. W.) et Moose (J. M.), Journ. of. biol. Chem., 1928, 36, n. 22, p. 585.— Livradiation ultra-viol-tte st un facteur important dans la production de la vitamine antirachitique des œufs; la fertilité des oufs s'en trouse augmentée.

La détermination du calcium dans les tissus, les fèces et le lait. The determination of calcium in tissues, feces and milk. Conzr (R. C.) et Dexis (W.). Journ. of biol. Chem., 1928, Baltimore, 66, nº 2, p. 401. — Au lieu d'opèrer le dosage sur les cendres, les auteurs part nt d'une digestion des tissus faite à l'autoclare, en milieu alcaliu.

Etude de l'effe-t d'une ingestion excessive de calcium sur la teneur des tissus en calcium avec et sans application de lumière altra-violette. A study of the effect of excessive calcium ingestion on the calcium content of tissues with and without the application of ultra-violet light. Davas [W.] et Contay (R. C.). Journ. of biol. Chem., 1925, 66, nº 2. p. 609. — Des lapius recevant journellement un excès de chloure on de lactate de calcium ne voient pas la teneur en chaux de leurs tissus augmenter, qu'ils soient ou non exposés aux radiations ultra-violettes.

H. J.

La destinée des sucres dans l'organisme animal. I. Le taux de l'absorption des hexoses et des pentoses dans le trajet intestinal. The fate of sugar in the animal body. I. The rate of absorption of bexoses and pentoses from the intestinal tract. Coai (c. F.). Journ. of biol. Chem., 1925, 66, n° 2, p. 691. — Les solutions d'hexoses à 80° 4, sent absorbées par l'intestin à un taux constant pour chaque sucre; l'es solutions de glucose à 82, 50 et 80° 4, sont absorbées de la même manière. Les taux d'absorption trouvés sont dans l'ordre suivant : galactose > glucose > fructose > manose > xylose > rarbinose. Les solutions hyperioniques de sucre sont convenablement dituées par l'estomac; pendant cette absorption la teneur ou eau du sang, du foie et des muscles n'est pas francée. L'ingetion de glucose au du sang, du foie et des muscles n'est pas francée. L'ingetion de glucose

par les rats, à la dose de 15 gr. par K°, n'est pas suivie d'une élimination urinaire de cette substance; au contraire, avec le galactose, 50 °/o du sucre est rejeté de cette façon. H. J.

Relation entre la faiblesse des pattes des poulets en croissance et le rachtisme des mammifères. The relation of leg weakness in growing chicks to mammalian rickets. Papperriera (A. M.) et Durs (L. C.). Journ. of biol. Chem., 1925. 66, n. 2, p. 171. — Pour ces auteurs, il ny a pas identité entre le rachtisme et la faiblesse des pattes des poulets. Si l'huile de foie de mouve empêche l'apparition de la maladie, la partie insaponifiable de l'huile (quoique autirachtitique) est sans effet; les lésions des os sont également différentes (ostéoporose et dégénéressence fibromyxomateuse de la moelle.

Une méthode pour la détermination des valeurs énergétiques des aliments et des excreta. A method for the determination of the energy values of foots and excreta. Bextocr (F. C.) et Fox (E. L.) Journ. of biol. Chem., 1923, 66, n. 2. p. 783. — Le principe de cette méthode repose sur la mesure direct de l'oxygène consomné pendant la combustion d'un poids conuu de substance et le caicul de l'ênergie potentielle de la substance au moyen d'une série de facteurs concernant la valuer calorifique d'un litre d'oxygène, facteurs préalablement établis avec une bombe calorimétrique. L'apaceil décrit a reule no mô d'oxy ealorimétre. H. J.

Les besoins de la nutrition du poulet. VI. Le poulet at-tibesoin de vitamines C? The nutritional requirement of the chicken. VI. Does the chicken require vitamin C? HART (E. B.), STRKNOCK (H.), Lewcorsay (S.) et Haller (J. G.). Journ. of biol. Chem., 1925, 66, n° 2, p. 813.— Les poules mis à un régime privé de vitamine C ne sonffrent pas du scorbut et leur foie est doné, vis-à-vis du cobaye, de propriétés antiscorbutiques.

Effet du jus d'orange sur la rétention du calcium, du phosphore, du magnésium, de l'azote et sur les acidés organiques de l'urine des enfants en voie de croissance. The effect of orange juice on the calcium, phosphorus, magnésium, and nitropar retention and urinary organic acids in growing children. Canser (M. S.) et Buswi (K.). Journ. of biol. (Chem., 1925, 66, nº 2, p. 829. - La rétention du calcium et du phosphore est particulièrement marquée chez les enfants qui prennent du just d'orange; La proportion d'acidés organiques croit dans l'urine. Bl. J.

Valeur d'entretien des protéines du lait, de la viande, du pain et du lait de soja. Mainteaue values for the proteins of milk meat, bread and milk, and soy bean curd. Ross (M. S.) et Mac Laco (G.). Journ. of biol. Chem., 1925, Baltimore, 66, nº 2. p. 847. — Le bilan azoté est positif quand l'azote est fourni dans la proportion de 0 gr. 30 par k° de poids corporel (essai pratiqué sur des jeunes femmes) sous farine de lait, de viande, de pain et lait ou de lait de soja (dans la proportion de 97 a 98 ", de l'azote total). L'azote fécal, dans le cas du soja, est particulièrement elevé, il atteint 2 ½ de dans les autres cass. H. J.

La destinée de la créatine ingérée par l'homme. The fate of creatine when administered to man. CHANUTIN (A.). Journ. of high. Chem.,

4926, 67, nº 4, ρ. 20. — l'absorption de la créatine par l'intestin apparatt complète; la créatinine de l'urine est sous la dépendance de l'ingestion de créatine.

Le fer dans la nutrition. II. Méthodes quantitatives pour la détermination du fer dans les produits biologiques. Iron in nutrition. II. Quantitative methods for the determination of iron in biological martinis. Exvanus (C. A.) et lax (E. B.). Journ. of biol. Chem., 1926, 67, na°1, p. 43.—L'auteur estime que la méthode de Thousov convient, dans le cas des substances riches en fer et paurves en phosphore; la modification de Walker doit étre appliquée pour les substances riches en phésphore, et propose une méthode nouvelle pour les substances pauvres en let et riches en phosphore, et legles que le lait.

Le potassium dans la nutrition animale. III. L'inducace du potassium sar l'excerciton totale du sodium, du chlore, du calerium et du phosphore. Potassium in animal nutrition. III. Iolloence of potassium on total excretion of sodium, chlorine, celcium, and phosphorus. Millars (III. 6). Journ. of biol. Chem., 1926, 67, n° 1, p. 71. — Les seis de potassium introduits dans le régime provoquent une augmentation immédiate de l'excretion du sodium et du chlore, par la suite ces éléments sout seulement rejetés en proportion un peu plus élevée qu'avec le régime de base; les résultats sont moirs nets pour le calcium et le phosphore.

H. J

La préseure de l'uréase dans les cellules sanguines, le plasma et les tissus des L'imulus. The occurrece of urease in the blood celle, blood plasma, and tissues of Limulus. Lora (L.) et Bobarsky (O.), Journ. of biol. Chim., 1926, 67, 10° 1, p. 79. — Le tissu des muscles, les œufs infertilisés, les amboyères et le plasma sanguin des Limulus renferment des quantités considérables d'uréase. L'enzyme est détruite par un chauffage de trente minutes environ à 70-80° C.

L'effet des régimes viches en proteines sur les veins des rats. The effect of high protein diets on the kidneys of rats. Jossos (III.) et llicos (N.I. Journ. of hol. Chem., 1926, 67, n° 1, p. 101. — Même après dir à vingt mois de régimes en proteines (70 */c), les auteurs n'out pas obseré de en réphrites chez les rats en expériences, pas-plus dans le cas de la casérine que dans le cas du blanc d'ouf.

Equilibre neide-base total du plasma dans la santé et la maladie. L. La concentration des acides et des bases dans le plasma normal. II. L'effet de la tension du CD* sur la concentration des acides- du plasma du sang oxygéné. III. Les differences entre le sang artériel et veineux. IV. Les effets du repos, de l'exercice, de l'hyperpuée et de l'anoxémie; les causes de la tétanie. V. Conditions pathologiques diverses. Total acid-base equilibrum ofplasma in health and disease. I. The concentration of-acids and bases in normal plasma. II. The effect of CD* tension on the concentration of the acids of the plasma of oxygenated blood. III. The differences between arterial and venous blood. IV. The effect of stasis, exercice, hyperpues, and anoxemis; and the causes of tetany. V. Miscalaneous pathologie conditions. Prarus (J. P.), Bulder (III. A.), Biscanan (III. A.), Dissanan (A. J.) et Leg (C.). Journ of biol. Chem., 1928, ff., u. v. p. 144, 149, 165, 175 et 189.

Un nouveau composé sulfuré (thiasine) dans le sang. A new sulfur-containing compound (thiasine) in the blood. Baxburr [S. R.), Newrox (E. B.) et Branz (I. A.). Journ. of biol. Chem., 1925, 67, n° 2, p. 267.

— Le composé sulfuré cristallisé précédemment isolé par l'un des auteurs fond vers 26-2287 et répond approximativement à la formule : C'HPN'ON'S des renseignements complémentaires sout donnés quant à son extraction du sang et quant à ses propriétés.

Examen critique de quatre méthodes communément employées pour la détermination du sucre dans le sang. A critical examination of four methods commonly used for the determination of oisgar in hood. Ducars (N. +) el Scorr (S. 1.), Journ. of biol. Chem., 1984, 67, n° 1, p. 287. — Comparaison des méthodes Folas-Wu, Hagdonsk, Bexelor et Sharrès-Harranxi, les deux premières s'avérent les meilleurs. II. J.

Rôle de la tension superficielle dans certaine reptation d'un Turbellarié marin (Leptoplana tremellaris Oersted). Focase (P.-III.) et Deva. (M.). Ann. Physiol. et Physiocolim. biol., 1926, 2, nº 1. — Bien que solitiels par la pesanteur, des animaux d'assez grande t-lile (plusieurs centimètres) peuvent prendre appui contre la surface de l'eau et s'y maintenir grâce aux forces de tension superficielle.

R. L.

Glycolyse du sucre du sang în vitro, action de l'insuline. Canorura (N.). Ann. Physioch de Physico-din. biol., 1926, 2, nº 1, p. 7. — Le pouvoir glycolytique du sang n'est pas le même chez toutes les espèces animales. Baus le sang défibrié de poulet, la glycolyse est minime ou nulle; elle est plus forte chez le chien et le lapin. L'insuline ajoutée au sang in vitro n'augmente pas la glycolyse.

Une inhibition réflexe des combustions géuérales. Les modifications du métabolisme qui accompaguent l'irritation des premières voies respiratoires. Macv. [1]., Maras (A.) et Plastreot. (L.). Ann. Physiol. et Physiocethi. hid., 1982, 2, nº 1, p. 27. – les phénomères d'inhibition respiratoire et cadique et de vaso constriction causés par l'irritation des premières voies respiratoires du lapin sont accompagnées de modifications du métabolisme général. La consommation d'oxygène et la production d'acide carbonique diminuent. Il est donc possible, chez un homeotherme, par excit-tion périphérique, de provoquer une inhibition des combustions tisuslaires.

Chimie analytique. - Toxicologie.

Sur un nouveau dosage colorimétrique du nickel. Rollet (A.P). C. R. A. C. S. 1926, 483 n. 9, 242. — Après oxydation de la solution par l'eau β e brome (très léger excès), on ajoute un peu d'ammoniaque de feçou à absorber tout le brome, puis quelques gouttes d'une solution alcoolique de dimétrhylglystime; on obtient une coloration rouge qu'on apprécie au colorimètre. P. C.

Action de l'acide bromhydrique et des bromures alcalins, en milieu acétique, sur le bromure cuivrique. Nouvelle réaction du cupricum. Denisés (6). C. B. Ac. Sc., 1926, 183, n° 4, p. 289. — Quand on verse dans de l'acide acétique une grutte d'une solution de bromure cuivrique, on obtient une coloration jaune verdâtre qui passe au vert intense par addition d'une seule goute d'acide bro nhydrique concentré; cette teint disparait par dilution arec l'eau. Si daus le mélange devenu vert on continue à ajouter de l'acide bromby l'ique, il brunit, puis passe progressirement au violet; si on le porte à l'ébullition, il redevient vert mais jusqu'à une certaine limite au delà de laquelle il reste violet. Les bromures alcalins doment, en présence d'acide actique et d'un sel cuivreque, une coloration violette ou verte, suivant la concentration et la température. La réaction peut être utilisée pour caractériser le cu_rvieum.

Sur l'Indice De Myttenaere pour la détermination chimique de la toxicité des arsénobenzuls. Sul l'indice De Myttenaere per la determinatione chimica della tossicita d'efi arsenobenzoli. Corxano (A.) et Cozxan (U.). Bollettino chimico farm, Milan, 1926, 45, nº 47, p. 543. — Les auteurs concluent, avec Valeus et Lavor, que l'indire De Myttenare r'à pasé esignification chimique précise. En effet la plupart des produits arsénobenzoliques sont très oxydables et leur simple dissolution dans l'eau chaude, ou même tiéde, suffit à augmente leur toxicité. Aussi le traitenent à chaud par l'acid- acétique d'ind, qui constitue la première opération de la Cette altération est d'actant plus grande, que le produit est prio altérable », pour un même corps, l'auteur a trouvé des indeces variant de 41,6 à 152, ce qui conduit à considérer comme suspect un corps irréprochable. A. L.

Le do-age colorimétrique du phosphore. The colorimétrie determination of phosphores. Fisax (C. H.) et Subanow (Y.). Journ. of biol. Chem., 1923, 65, nº 2, p. 375. — Les auteurs proposent une modification de la mé hode de Bzu. et Dous pour le dosage du phosphore applicable au sang et à l'urine. Ils opérent la réduction de l'acide phosphomolybidique, non plus par l'hydroquinone, mais par l'acide aminonaphtolsulfonique, ce qui entraînerait de nombreux avantages.

Le dosage de l'acide urique dans le sang. The determination of uric acid in blood. Bows (II.) Journ. of biol. Chem., 1926, 86, m² 4, p. 141.

— La technique de l'auteur permet d'opérer à la température du laboratoire et rend possible les dosages en série. Les résultats obtenus sont sensiblement les mêmes que ceux qui peuvent têre obtenus par la méthode de l'ous-vu.

Sur quatre cas d'intoxication mortelle par le nitrite de sonde. Muso (l., Joura, de Plu, et de Ch., 1986, 4, 8 vs., p. 345. — Dans la ville de B..., en Algéric, plusieurs personnes ayant acheté des limonades purçaires dans une même officie requerent une préparation contenant par erreur du nitrite de soude au lieu de tartrate de soude. A la suite de l'ingestion de ces limonades, quatre décès surviennet. La cause de ces empisonnements fut un flacon provenant, par l'internédiaire de deux droqueries d'une importante maison de la mé-topole réputée pour la qualité de ses produits. Ce flacon, étiqueté tartrate de soude, contensit uniquement du nitrite de soude. Entre autres considérations, ette penible affaire montre la nécessité qu'il y a pour le pharmacien de vérifier ses profuits même lorsqu'ils provincent d'une habrique serious. Le tribonal de B... sest impiré du provincent d'une habrique serious le tribonal de B... sest impiré du condamnant le pharmacien et son élève et ce acquittant le fabricant de produits chimiques.

Sur quelques nouvelles réactions de l'oxyde de cyclobexène. Broos (P.). C. R. A.; Sc., 1988, 183, nº 44, p. 582. — Les halogémes alcoliques régissent sur l'oxyde de cyclobexène, par chauffage en tube sealé, pour donner les cyclobexanos aloxysiés et halogémés, par exemple Cill's (OCH) I. De même les balogémures d'acides réagissent à la température ordinaire ; il se forme des éthers du cyclobexano ortho-halogémé, comme Cill's (O.CO.CH) Cl. Les composés obtenus peuvent exister sous deux formes séréoisomériques.

Recherche et dosage du strontium dans l'eau de mer. Descarz (A.) et Mennire (J.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, nº 17, p. 689. — Le stronium (décelé par la méthode spectrographique) existe en proportion notable dans l'eau de mer.

P. C.

Caractérisation de la codéine et da formol. Ator et Vancoux, Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8 s., 4, p. 390. — Les auteurs ont précédemment montré que l'addition à une solution sullurique de codéine de quelques gouttes d'une solution irts diliné d'acétate d'urane ou de fer contenaut des traces de formol développe une belle coloration bleue, Cette réaction est cracetéristique de la codéine et al ofromol. Ator et Vancoux l'ont appliquée à la recherche de la codéine dans les médicaments et à celle du formol et de ses composés formine, etc.) dans diverses substances médicamentseuss biologiques ou alimentaires. Cette réaction est très sensible et permet de déceler i millème de milligramme de formol. B. 6.

Sur les variations des concentrations des acides chlorhydriques purs du commerce et sur la nécessité d'employer un acide de concentration déterminée dans la reclierche de l'huile de sésame par les procédés Baudoin, Vilhavechia et Fabris, lineaus (F.). Journ. de Ph., et de Ch., 1929, 8° s., 4, p. 38s. — buas les livraisons d'acide chlorhydrique, l'erreur est en général par excès et non par défaut comme pour l'acide sulfurique, 0° pour la recheche en question la correntration de l'acide à employer doit être de 20-24° Baumé (tire 29 et 3° 4', de HGl). B. G.

Nouvelle méthode de dosage volumétrique : la mercurimétrie. Jonsco-Maru, Jonn. de Ph. et de Ch., 1928, 8° s., 4, p. 533. — Principe de la méthode : précipitation des corps à analyser par les sels de mercure, dosage par l'ion chlore du mercure précipité par ces corps. Application au dosage de l'acétone des alcaloïdes. Les auteurs poursuivent leurs recherches sur un procééé de dosage des albumines.

Préparation des sels de baryum purs. Raquet (D.). Ann. de Chim. anal., 1926, 2° s., 8, p. 161. B. G.

Emploi de la pâte à papier comme matière filtrante par le vide. Matrivet (J.), Ann. de Chim. anal., 1926, 2° s., 8, p. 162. B. G.

Desage de l'acide lactique dans le vin. Bonfast (G.). Ann. de Chim. anal., 1926, 2° s., 8, p., 193.

B. G.

Application de la méthode Gerber au dosage de la matière grasse du cacao et du chocolat, Russy (1.), Ann. de Chim. anal., 1926.

/€

2° s., 8, p. 225. — Cette méthode est aussi précise que celle utilisée habitu-llement. Blle est beaucoup plus rapide, car elle évite deux pesées, plusieurs extractions à l'éther, les évaporations et la dessiccation de la matière gra-se.

Dosages physico-chimiques par précipitation amorcée; applications à la recherche de la chaux dans les eaux et de l'acide tartrique dans le vin. Duboux (M.), Ann. de Chim. anal., 1926, 2° s., 8, p. 257.

B. G.

Dosage de la mattère grasse dans le lait matté (Determination of fat in malted milk), Ross (Row. S.), Amer. Johann. 1946, p. 595.— Modification de la méthode Wersen-Schun. Emulsionner le lait malté dans l'eau chaude. Ajouter HCl. Après refroidissement, épuiser à plusieurs reprises avec un mélange de bensine et d'éther. Evaporer les solutions éthérobenzémiques.

Dosage du mercure dans le salicylate de mercure (betermination of mercure y in mercurie: salicylate). Menar (ALLER §). Amer. Journ. Pharm., 1926, p. 639. — La méthode proposée est la suivante : chausser doucement le salicylate de mercure avec de la soude à 10°/3; ajouter du sulfate de Na; faire bouilitr; ajouter BCI, faire bouilitr et recueillir le précipité sur creuset de Goocn. Laver avec eau distillée, alcool, éther, CCI, secher, peser. M. M. M.

La réaction de Faught pour l'acétone (The Faught test for acetone), Amer, Journ. Plaim., 1925, p. 643. — La réaction est la suivantet à une solution récente de nitroprussiate de sonde, ajonter la solution à cesayer, puis, à la surface, queiques gouttes d'une solution d'hydrate d'éthylène-diamine. La présence de l'acétone est décelée par la formation d'une zone rose ou rouge à la surface de contact. L'auteur précise les conditions dans lesquelles on doit opérer.

M. M.

Pharmacologie. - Chimie végétale.

Valeur comparée des diverses préparations de quinquina. Liona (E.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 156 et 193. — C'est l'extrait fluide de quinquina rouge qui utilise le mieux les principes actifs de la drogue. Avec un quinquina à 8,2°, d'alcaloïdes, on a obteuu un extrait fluide à 7° µ. Le procédé du Codex me mérite donc pas les critiques faites par M¹¹ G. Barat, qui, dans un travail récent, a publié des chiffres très différents. L'extrait mou, bien que titrant 10,8° «), « et la préparation la plus défectueuse, car elle laisse 76,86° «, des alcaloïdes que renferme le quinquina en dehors de la préparation. A près l'extrait fluide, la teinture est le produit galénique le plus recommandable, enfin les vins utilisent à peine la moitié des alcaloïdes contenus dans l'écore.

Pour l'auteur, la pharmacopée devrait exiger pour le quinquina rouge 5 à 7 °/ $_{\circ}$ d'alcaloides totaux, pour l'extrait fluide 4 à 5 °/ $_{\circ}$ et 6 à 8 °/ $_{\circ}$ pour l'extrait mon.

De l'étude des préparations de quinquina jaune, il ressort que l'extrait sec est plus riche en alcaloïdes que l'extrait mou de quinquina ronge, malgré un titre moindre du quinquina et un rendement plus élevé. La meilleure extraction des alcaloides est due à l'utilisation de l'alcool, alors que l'eau (quin quina rouge) enlève mai les principes actifs. En partant d'une poudre de quinquina jaune titrant 4,20 l'extrait sec obtenu rendermait 13,76 et l'extrait liuide 3,84. Pour ce travail, tous les dosages ont été effectués en suivant le procédé du Codex. D'autre part, les alcaloi les obtenus ont été titrés volumé-triquement par SO'H N/10 en présence d'hématoxyline. On peut ainsi se rendre comple du degré de pureté des alcaloides recueillis. B. G.

Au sujet de la solubilité du sublimé corrosif dans l'éther officiant. Itoman (F.), Journ, de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 306.— Le Codex a enreg stré une erreur, répétée par plusieurs auteurs, en indiquant que le bichloure de m-roure est soluble dans 44 parties d'éther. Pratiquement on peut admettre que pour dissoudre à la température ordinaire 1gr. de bichlorure de mercure il faut au moins 14 gr. 40 d'éther à 0,720, c'est-à-dire 20 cm².

B. C.

Sur un nouveau glucoside, hydrolysable par la rhamnodiastase, retiré des fleurs fraiches de l'« Ulex europœus » L. Badez (M.) et Bácur (C.). C.R.A.e..S.c., 1926, 183, n°1, p. 73.

Sur les ferments solubles sécrétés par les champignons hyménomycètes. Actions oxydantes. Letr. (L.). C. R. A.C. Sc., 1985, 183, nº 1, p. 95. — Les mycétiums vivants de certains champignons hyménomycètes, cultivies sur des milieux soit naturels (cœur et alubire de gafac), soit artificiels, renfermant des proportions convendités de corps dont l'oxydations plus ou moins puissants. Lorsqu'on a repiqué une parcelle de mycétium sur un tel milieu, une aurofele fortement colorée se développe en quelques heures autour du point d'inocalation, ce qui démontre la diffusion du ferment ovait vant au de deny des celules.

Observations sur l'existence de l'Iode libre chez « Falkenbergin Doubletii « Sauv. Chenn (E.) et Lorsone (R.). C. A. d., Sc., 1926, 183, n° 20, p. 904. — Les exemplaires de Falkenberg a Doubletii étudiés par les auteurs no ren'erment pas d'io le libre, mais dégagent de l'iode par a vion de l'acide carbonique. — P. C.

Sur les ferments solubles sécrétés par les champignons hyménomyètes : actions autioxygènes simples. Luzz (L.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, n° 20, p. 918. — Les antioxygènes étudiés par Mousau et Duransse exercent des actions retardatrices ou empéchantes sur la catalyse oxydante chez les llyménomyètes. P. C.

Les alcaloïdes de la lobélie enflée; extraction, propriétés et constitution. Cattellan (E.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 394.

L'oxalate ferreux doit il être hydrat éou anhydre ? Faxsoss (M).
Journ. de Ph. et de Ch., 1938, 8 s., 4, p. 433. — L'oxalate de fer préparé au
laboratoire par précipitation est l'oxalate hydraté à deux molécules d'eau.
Celui qui se trouve dans le commerce est éguiemnt l'oxalate hydraté. Pour
obtenir l'oxalate anhydre, il est nécessaire de chauffer entre 180° et 250°. On
ne voit pas l'utilité qu'il y a àvoir un oxalate de fer anhydre.

Sur quelques combinaisons de la caféine. Weitz (R.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8e s., 4, p. 439.

Acide rubichlorique et aspéruloside. Hérissey (H.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 481. - Les réactions attribuées par les anciens aut-urs au prétendu acide rubichlorique doivent être rapportées à la présence du glucoside auquel l'auteur a donné le nom d'aspéruloside et qu'il à obtenu à l'état cristallisé et pur. Le terme d'acide robichlorique doit donc disparaître de la nomenclature chimique.

Sur la synthèse et l'hydrolyse d'un diéther glycéromonophosphorique : l'acide α-β-glycéromonophosphorique, sur la constitution de l'acide orthophosphorique et sur la teueur en eau de cristallisation des glycéro-phosphates de calcium. BAILLY (O.) et GAUMÉ (J.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 500, - La synthèse du diéther a 3-diglycéromonophosphorique à partir du monoéther 8. suivie de l'hydrolyse de ce diéther constitue un curieux procédé de passage (rendement de 50 %) de l'acide β à l'acide α-glycérophosphorique. Le même cycle d'opérations apporte sinon une preuve, du moins une forte probabilité expérimentale en faveur de l'égalité des trois fonctions de l'aci le ortbophosphorique. Le glycérophosphate de calcium officinal qui théoriquement ne devrait être constitué que par un mélange des monoéthers α et β (mais qui pratiquement renferme toujours une certaine proportion de diéthers) devrait donc être représenté par la formule PO*CaC*H*(OH)* + 1,5H*O = 237 au lieu de la form ile actuellement a imise par le Codex avec H*O = 228.

Sur la préparation de sels de bismuth purs, en particulier de sels basiques par double décomposition en milieu glycériné. Picon (M.). Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 529. - Cette méthode permet, dans certains cas, d'obtenir non seulement des sels neutres cristallisés très dissociables, mais aussi des sels basiques également à l'état cristallisé; dans ces derniers cas, on démontre l'instabilité à peu près totale des sels neutres correspon lants.

La banane d'exportation à la Guadeloupe. Kopp (A.). Rev. de Botan. appliq., Paris, 1926, 6, nº 55, p. 144-152. — Outre la canne à sucre, le cacaover, le caféier, le rocouver et la vanille, le bananier est un des princi-

paux éléments des plantations des Antilles françaises. Depuis quelques mois, chaque paquebot emporte vers la France un minimum de 1.500 régimes d'une banane appréciée. L'auteur examine les conditions nécessaires pour l'extension de la culture du bananier; une des principales difficultés est de trouver des movens de

transport maritime en quantité suffisante et à intervalles réguliers.

La production de banaues en Guinée française, Chillou (J.). Rev. de Botan. appliq., Paris, 1926, 6, nº 53, p. 350-356. - Les trois princi pales espèces de bananiers existent en Guinée française : Musa Sapientum, M. paradisiaca, M. nana (= M. Cavendishri). Ce dernier est celui qui fournit le plus de fruits pour l'exportation, avec une variété « Manéah » appartenant à la première des trois espèces.

La culture présente de réelles difficultés, exige de la méthode et de la persévérance; d'autre part, les compagnies de navigation ne favorisent guère le transport des fruits. Malgré cela, les expéditions faites par la Guinée sur Casablanca, Bordeaux et Marseille ont atteint 645.603 K° en 1924, contre 187.579 en 1914 et 220.380 en 1924.

L'auteur croit qu'avec de meilleures conditions de culture, la production de la banane en Guinée est appelée à un très grand développement.

R. W

L'origine de l'essence de « Bois de rose » et du « Bois de rose mite » de la Guyane frauquise. Carvaille (Ales, Here, de Boisan, pulqui-Paris, 1986, 6, nº 61, p. 582-566.— Le Bois de rose femelle donne une essence à linalol employée en partumerie et dont la Guyane a seporté, en 1993, 86 tonnes. La plante productive fut jadis considérée comme une Burséracée, mais c'est en réalité une Lauracée, soit, pour B. Braxon (1914), qui adopte l'opinion de Sacon (1869), l'Acrodichidum chrysophyllum Messn., soit, pour d'antres, un Aniba ou bien l'Occate caudate Maria

Le Bois de rose mâle, exploité pour l'ébénisterie, est saus doute l'Oestea Endlieberiopsis Mez. Le Brésil et la Guyane donnent aussi d'autres bis d'Ocotea, dits « Canella cedro », « Bois de cèdre » et « Bois grignon ».

Quant aux Acrodiclidium, il en existe une dizaine d'espèces dans les Guyanes et d'autres encore au Brésil. R. Wz.

Etude pharmaceutique du « Chenopodium ambrosioides » L. aux Philippines. Saxros (loss K.). Rev. de Botan. appliq., Paris, 1920, ¶, n° 61, p. 375-376. — Le Chenopodium ambrosioides type est largement répaud anx Philippines, oi l'on extrait son huie essentielle. Celle-ci-se forme dans des poils sécrèteurs renifés ou ampulaires; on la met né réidence par la potasse alcoolique à 5 ½, par l'acide somique ou par le rouge Soudan. Ces poils existent sur les feuilles, la tige, l'ovaire et le calie; on troue égale-ment un peu d'huile dans l'embryon. Il y a aussi des poils falciformes, mais ces derniers ne renferment pas d'huile essentielle.

Le Chemopodium ambrosioides doit être récolté aussitôt après l'épanouissement de la plupart des fleurs; on distille la plante entière, sauf la partie ancienne de la tige.

R. Wz.

Pharmacodynamie, - Thérapeutique.

La relation entre la marche de l'hydrolyse sitealine de certains éthers de l'acide nitrique et leur pouvoir hypotenseur. Hinnans (R. F.), Larse (C. D.), Layrenar (A. S.) et Murinmana (W.), Proceed. Auer. Soc. for Pharm. and exper. Ther., decembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., a cembre 1925, in J. of Pharm. and exp. Ther., a vill 1926, 27, a 3, p. 283-260.

— Etude de la marche de l'hydrolyse alcaline de quatre éthers nitriques et de leur pouvoir hypotenseur. Chez le chien (injection intraveinense de 0,5 cm² de la solution alcoolique au 4/100² de chacun de ces corps: 1º nitrae de méthyle, pas d'action hypotensive; 2º ether dinitrique du glycol. Marche de l'hydrolyse lagar ordre roissant): nitraté eméthyle, éther dinitrique du glycol. Marche de l'hydrolyse (par ordre croissant): nitraté de méthyle, éther dinitrique du glycol, introglycérine, de méthyle, éther dinitrique du glycol, introglycérine et hexanitromannite. Concerdance entre les deux phénomènes.

Action de la concentration des ions H sur l'action de la nicotine. Salant (W.). Amer. J. Physiol., 4° décembre 1925, 75, nº 1, p. 17-26. — Renforcement de l'action inhibitrice cardiaque des faibles doses de ntotine chez le chat et le chien, quand la drogue est injectée appès une solution
acide; diminution ou suppression de son action après l'injection d'un alcali.
Augmentation de l'action hypertensive de la nicotine par l'injection andre
rieure d'acide; ce renforcement est dù à une augmentation du débit cardiaque produit par un abaissement du tonus (thà 'une augmentation de la
concentration des ions Bl et au renforcement des contractions produites par
la nicotine. La diminution ou la suppression de l'action hypertensive de la
nicotine, après injection de carbonate, sont dues à la diminution du débit
cardiaque par excitation de tunous cardiaque et par dilatation des vaisseaux
périphériques produits par les ions OH. Auvune influence de la surrénalectomie sur l'action des acides et des alcalis sur les effets incoiniques.

Action du K et du Ca sur la réponse du cœur isolé de gremouille à la nicotine. Salant (W.) et Washeim (H.), Amer. J. Physiol., ier décembre 1925, 75, no i, p. 6-16. — Action stimulante sur le cœur de grenouille isolé des doses faibles de nicotine dans le Ringra normal. Aucun effet, ou dépression avec les doses moyennes. Dépression et irrégularités d'action des doses fortes. Parfois, à la première perfusion, effet peu net, augmentant si l'on répète les perfusions. Excitation vagale seulement avec les doses moyennes, mais effet léger et inconstant. Un excès de K, dans le RINGER, augmente nettement la toxicité de la nicotine et son action inhibitrice. Le manque de Ca augmente l'action dépressive. Un excès de Ca diminue l'action nicotinique, supprime l'action excitante des faibles dilutions ainsi que la toxicité des doses fortes. Résistance marquée du cœur de grenouille à la nicotine : en effet, réactions modérées à la première perfusion avec une solution forte et récupération, après effets toxiques, prononcés, par perfusion avec du P. B. RINGER pur.

Action des sels de quínine, de surychnine, de morphine et de la cafétine, sur les leucoeytes. L'acione dei sali di chinna, stricnina, morfina e della caffeina sui leucociti. Foru (6.). Archiv. di Farmac. sperim., llome, 1926, 41, nº 8, p. 102. — Les différents sels expérimentés ont montré une action paralysante sur les leucocytes, mais leur activité est inégale et va en décroissant du chlorhydrate de quínine au nitrate de strychnine, au chlorhydrate de morphine et à la caféine. A. L.

Sur l'action physiologique de l'hydroxy 4 étraméthylxanthine 1-3-7-9, comparée à celle de la caféine. Sull'action équ'i dratol 1-3-7-9 tetrametilxantina paragonata con quella della caffeina. Paozas (C.)-Archiv. di Brame. sperim. Rome, 1956 44, nº 4, p. 9 et nº 5, p. 97.— Dans les dérivés méthylés de la xanthine, l'action musculaire qui résulte de la coagulation de la myosine, s'affaiblit au fur et à mesure qu'augement le le nombre des groupes méthyle de la molécule. La caféine agit moins que la théobromine et celle-ci moins que la xanthine.

Il se produit en même temps une action excitante sur le système nerveux, qui suit l'ordre inverse, la caléine manifestant l'activité la plus intense.

L'auteur a préparé un iodure de tétraméthykanthine, par action de l'auteur de méthyle sur la catéine, puis l'a transformé en hydrate par l'oxyde d'argent humide. Il a obteun ainsi des cristaux aiguillés, très solubles dans l'eau, fondaut à +91°. Le quatrième groupe méthyle ainsi fixé diffère des trois autres enc qu'ill est héà un azote pentavalent.

La substance ainsi obtenue ne manifeste d'action musculaire qu'à très

forte dose et avec un grand retard, ce qui fait penser qu'elle n'est due qu'à une décomposition dans l'organisme.

L'action excitante sur la moelle épinière ne diffère pas sensiblement de celle de la caféine. A. L.

Parenté structurale des poisons cardiaques. The structural relations hip of the cardiac poisons. Jacons (W. A.) et Hoffann (A.). Journ o'l biol. Chem., 1926, 67, n° 1, p. 333. — Il semble que les aglucones de l'ouabaine et les glucosides digitaliques, ainsi que d'autres substances de ce groupe pharmacologique, possèdent, comme la s'rophantidine, un groupe lactone non saturé et que ce groupe est essentiel, peut-être en conjonction avec d'autres figures structurales.

Sur une nouvelle classe d'hypotiques : les dialcoyl phénylacétnaides. Lunise (A.) et Penns (P.). C. R. Ac. Sc., 1929, 183, n° 13, p. 617. — Les dialcoylphényl-acétamides C'H'. CRR. CONH', qui possèdent dans leur molècule un carbone quaternaire, un groupe amide et deux alcoyles, jouissent de propriétés hypotiques; il convient toutelois de formaler des réserves sur leur emploi comme médicaments, le rapport de la dose efficace à la dose totique étant très éleva.

Influence du chlorure de baryum et de quelques autres sels sur l'action des anesthésiques locaux. Mostaria (A.) et Seno. C. H. et Seo. Bol., 1926, 95, n°22, p. 152-154. — Etude de l'action de BaCl', de NaCl, de NIPCl, de MgCl, de KCl, de CCl' et de SCl' 3 ur le pouvoir anesthésique de la cosaine, de la s'ovaine et de la novocaine. Na est dépourru de tou'e action anesthé-sique; NIP, dont l'action isolée est douteuse, augmente la durée de l'action des trois anesthésiques est inférieure à relle de aCol'; l'influence de SCPK est plus énergi que que celle de KCl; le strontium est un peu plus actif que le Ca; le BaCl' a une ation basucoup plus intense sur les terminaisons des nerfs synsitis, mais n'augmente pas l'action anesthésiante de la cocaine sur la cornée. A noter que l'action antagoniste du Mge et du Ca sur l'action se nerfs meture ne se retrouve pas dans le domaine des nerfs sensités : les deux ious employés simultanément restent analgésiques.

P. B.

Action de la pseudo-pelletiérine sur la sécrétion de la glande sous-maxillaire. Haxan (R.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, n°2. p. 481-485. — Si l'on néglixe les sansibilités individuelles qui sont considérables, on contate que la pseudo-pelletiérine diminue le débit de la sous-maxillaire faiblement aux doses de 0 gr. 01 à 0 gr. 02; nettement aux doses de 0 gr. 03 à 0 gr. 03, at d'une manière pres que ab-olue aux doses de 0 gr. 05 à 0 gr. 10. Mais l'intensité de l'exitiant électrique joue et un rôle important.

L'influence de quelques substances endocrines sur l'activité du cœuve chez les Invertébrés. HYES (0. V.). C. R. Soc. Biol., 1925, 95, n° 22, p. 203-206. — Etu le de quelques substances endocrines sur le cœuve des Salpes. L'adrématine et l'extrait thyrolfien accélérent le cœuv de ces Invertébrés, l'extrait d'hyponypse et de thymus le ralentit. P. B.

Remarques sur la nutrition d'un chien totalement dépaucréaté, traité par l'insuline depuis treute mois. Héd m (E.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, no 22 p. 187-189.

Contribution à l'étude des mouvements de l'intestin isolé. Kolds (I.), C. R. Soc. Biol., 1928, 95, nº 22, p. 210-212. — Blude des mouvements spontanés de l'intestin grêle isolé de bœuf et de cheval dans du Tyaobe selon la méthode de Ternoelensurs. P. B.

L'influence des poisons du système nerveux végétaiff sur l'Intestin Isolé du cheval X. Koza. (1). C. R. Soz. Ilol.), 1926, 38, n°2 y. 212-214. — Bilévation du tonus de l'intestin isolé du cheval par les vagotoniques, pilocarpine, ésérine, arécoline. Paralysis des mouvements sythmques par les fortes doses, action paralysante indirecte ayant pour cause l'action excitante directe sur le tonus, l'intestin s'arrele en « systole » tétanique; qui fabiles doses, au contraire, augmentation de l'amplitude et parfois accelération. Relachement du tonus par l'atropine, l'Iprocyamine et la scopolamine, et paralysis, par l'intermédiaire du tonus, des mouvements de l'intestin qui est alors en état de « distole »; les petites doses ont, au contaire, une action excitante sur les mouvements rythoniques qui deviennent plus marqués, s'accélérent et se régularisent.

Effets des excitations du vague et du splanchnique sur l'intestin strychnisé. Cosma (P.). G. R. Son. Biol., 1929, 8, 5n. *22, p. 227. 229. — Strychnisation d'une anse intestinale de lapin, exagération du tonns; augmentation del amplitude des contractions, la féquence retant invariable. Bacitation consécutive du bout périphérique du vague, l'anse strychnisée exagére encore ses contractions qui peuvent alors dévenir considérables par l'addition des effets de la strychnine et du vague. Raccourcissement du temps perdu vagal du l'4 ou du 1/3 de sa valeur. La strychnine et change donc pas les effets moteurs intestinaux du vague. L'excitation du splanchnique conserve de même, après strychnisation, son effet global inhibiter.

. P. B.

Sur les modifications du pil du plasma lors du choc histaminique et ses rapports avec l'abaissement de la ten-ion superficielle. La Baara (J., C. H. Soc. Biol., 1926, 95, n°22, p. 237-238. — Après l'injection intravieneus d'histamie, chez le cobaye, la réaction alcaline du plasma, ainsi que la tension superficielle, s'abaissent, d'autant plus que le choc est plus violent. Le plasma tend à se rapporcher de plus en plus de la neutralité et peut même parfois devenir légèrement acide. Comportem-nt analogue, sous ce rapport, avec celui du choc anphylactique, mas a baissement beaucoup plus faible de la tension superficielle du plasma (3 dynes au maximum) qu'au cours du choc anaphylactique (9 dynes). P. B.

Sur les modifications de l'alcalinité sanguine au cours du choe histaminique. La Barar (L). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 22, p. 238-240. — Tout comme dans la crise anaphylactique, la diminution de la réserve alraline et de la teneur en ions phosphoiques du plasma, constatée après l'injection intraveneure d'histamire, doit assurément intervenir, pour une bonne part, dans l'explication de l'abaissement notable de l'alcalinité anguine observée au cours de cet état de choe. P. B.

Action des poisons modificateurs du rythme cardiaque sur la chronaxie. Farozaco (H.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 22, p. 247-248

— Diminution de la fréquence du rythme et raccourcissement de la chronaxie du cœue isolé de grenouille par la neurine (groupe de la choline) et par l'arécoline. L'action bathmotrope des poisons vagommétiques n'est par l'arécoline. L'action bathmotrope des poisons vagommétiques n'est par l'arécoline.

une conséquence indirecte du ralentissement du rythme. Sur le œur de grenouille arrêté et ne se contractant que sons l'influence du courant électrique, l'atropine, en effet, allonge la chronaxie et la pilocarpine la raccourcit.

P. B.

Quintine, quintidine et syncope adréanlino-chitoroformique. Banneza (E.) et Sullauxusis (A.), C. H. Soc. Biol., 1926, § 91. et 23, 2.68-270.

— En raison de l'action empéchante de la quinine et de la quintine sur la fibrillation cardiaque, l'administration orale de l'un de ces alcaloides rend le chien refractaire à la syncope adrénalino-chivoformique pour des dosse d'adrénaline cinq fois supérieures à la dose lliminaire, et supprime également la syncope nicotino-chioroformique; elle permet aus i à l'animal de résister bien plus longtemps que le sujet normal à l'intoxication chioroformique massive. Inférêt considérable de la quinisation préventive contre les dangers de la syncope cardiaque au cours de la chloroformisation humaine.

P. B.

Action myotique de l'aldéhyde formique sur la pupille du lapin. Son mécanisme sympattique, CATRELET (1) et VEGIU (0.1. C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 23, p. 282-284 — Action myotique du formol chez le lapin, soit injetté dans les veines, soit instillé dans l'ouil, par para-lysie du sympathique cordiace. Cette action, en effet, s'observe encore après section du sympathique carvical et après arrachement du gauglion cervical supérieur. Elle supprime la mydriase atropinique antérieure, et vieu versa; elle supprime egalement la mydriase adréhatinique, mais n'est pas supprimée par cette drogue. Enfin elle ne s'observe pas chez le chien, ai chez le chat.

P. B.

Insuline, pituitrine et sécrétion gastrique. Cascao de Anciaes (I,H_*) . C.~R.~Soc.~Biol.,~1926,~95,~ne 23,~p.~313-315.— Augmentation du taux de la sécrétion gastrique par l'insuline, diminution par la pituitrine. P. B.

Camphre naturel et camphre synthétique. Gouss Da Costa (S. F.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, n° 23, p. 332-335. — Action identique du camphre synthétique et du camphre droit naturel sur le cœur malade. Il est préférable de se servir en pratique du camphre synthétique à cause de son prix de revient moins élevé et de sa plus grande solubilité.

De l'influence des variations des ions calcium et polassium sur les actions cardiaques de la pituitrine. Gonza de Costa (S. F.). C. H. Soc. Biol., 4926, 95, n° 23, p. 336-339. — Perfusion du cœur de grenouille avec une solution de Classa additionnée de pituitrine. Etude de l'action des variations de la teneur en ions Ca et fix sur l'effet cardiaque de la pituitrine. Hésultats très différents suivant qu'on s'adresse à des grenouilles d'été ou d'hive d'été ou d'hive d'hive l'action d'action d'hive d'été ou d'hive d'hive l'action d'action d'hive l'action d'action d'hive l'action d'action d'a

imbibition du muscle lisse et du muscle stré sous l'influence de l'Atropine, L'Arcaye (M.), C. R. Sos. 1903, 1935, Etude histologique de la résorption et de l'élimination du tellure. Lexarir (C.) et Daxasseo-Necoau (O.). C. R. Soc. Biol., 1926, 9, n° 25, p. 439-464. — Après injection intramusculaire de tellure, formation is situ de dévirés protée-métalliques, qui sont réduits et fixés par les organes lymphoiles et excrétés par le filtre rénal (épithélium des tubes contournés et de l'anse descendant de Hisras). P. B.

Tension velueuse et tests endoerinieus. Test hypophysaire, test à l'adréualine. Paras (L.), Giaxon (E.) et Assaba (M.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, n° 25, p. 488-499. — Pas de modifications de la tension velneuse chez l'homme par la pituitrine, élévation passagère par l'adrénaline intramusculaire.

Hyperglycorachie phlorizinique passagère. Katwarvist (B. E.) et Tronowsat (W. Z.), E. H. Soe. Biol., 1926, 95, n° 26, p. 303-306. — Hyperglycorachie phlorizinique passagère chez le chien due au fait que la phlorizine empêche les cellules épithéliales des plezus choroides de retenir le glucose.

P. B.

L'histamine et la sécrétion des sucs digestifs. Kosnowsk (W.). (R. 18.06. 18.01. 1926, 1987, 1987, 1989-1981. — Activation de la sécrétion du gros intestin par l'histamine, mais action beaucoup plus faible que sur l'estomace t'lluseting grêle. Au niveau de l'estomac, l'histamine agit directement sur les cellules sécrétrices; an niveau de l'intestin grêle et du gros intestin, action par l'intermédiaire du système nerveux parasympathique.

Pouvoir antirachitique des huiles vegétales vieillies irradiées et administrées par voie parentérale ou sous-cutanée. Lévy-Sout., Caustrou et Datasca (I.). C. R. Soc. Biol., 1926, 58, nº 26, p. 532-553. — Contrairement aux auteurs antiérieurs, L. C. et D. constate que l'on peut, par une longue exposition aux rayons ultra-violets, réactiver une huile végétale ancienne, alors qu'une trop longue exposition semble diminuer l'action antirachitique d'une huile fraible; l'activité de l'huile irradiée peut être conservée pendant assez longtemp (six mois); à l'inverse irradiée peut être conservée pendant assez longtemp (six mois); à l'inverse antirachitique manifeste quand on les administre par la voie intrapéritorisale ou sous-culaire. P. B.

Mesure des modifications de l'excitabilité de l'écorce cérébrale sous l'influeuce de la cécaine en application sur l'esti. Bizzosa (A.), Chauchane (A.) et Chauchane (B.) (*. B. Soc. Biol., 1926, 95, m. 26, p. 35)-36. — Après instillation dans les culs-de-sac de la conjonctive de V gouttes d'une solution de chlorhydrate de cocaine à 5 %, chez le chien, dans les premières heures de l'expérience, diminution progressive, sous l'influence du toxique, de la chronaxie du centre orbiculaire; le centre de la patte, au contraire, garde as chronaxie primitive. Si l'on poursuit l'expérience, on constate que la chronaxie du centre orbiculaire continue à diminuer, et que celle de la patte commence, elle aussi, à diminuer à on tour. Un peu plus tard, on observe une augmentation graduelle des chronaxies des deux centres, qui atteint, puis dépasses avaleur primitive.

P. B.

Les substances albuminoïdes ont-elles un rôle activant sur l'action de l'insuline chez le lapin. Mausiac (P.) et Servantie (L.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 26, p. 594-596. — Résultats négatifs des auteurs au point de vue de la vérification des expériences de Bertram sur l'action activante des substances albuminoïdes sur l'insuline. P. B.

Action de la cocaine sur les centres corticaux. Etude quantitative. Ruzolo (A.) Caladenano (A.) et Caladenano (B.) C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 27, p. 603-607. — L'action de la cocaine sur l'excitabilité des centres de l'écore cérébrale du chien cohsiste d'abori en une diminution de la chronaxie pourant aller jusqu'à 80 à 80 °2, puis celle-ci se relève, attein et dépasse sa valeur primitive, que la cocaine soit instillée dans l'œil ou injectée dans le péritoine.

Documents pour servir à la détermination chez la souris des constantes de toxicité et d'activité trypanocié du uvoarschue-benzoi. Luxwy (L.) et Nicolle (P.), C. It. Soc. Biol., 1926, 95, nº 27, p. 614-616. — Toxicité du novarschoenzoi intrateineux chez la souris de 29 grammes: avec 0 gr. 009, mort en vingt-quatre heures dans 72 °/, des cas; avec 0 gr. 009, co. 70.5, itéhalté de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalté de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 0 gr. 0005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 1005 c. 70.7, itéhalti de 31 °/, avec 1005 c. 70.7, av

Sur le mécanisme de la vaso-constriction provoquée par le violet cristallisé. Auvissoc (A) et Macage (P.). C.R. 80c. lid., 1926, 80c. 1927, p. 618-619. — Action vaso-constrictive du violet cristallisé, injecté dans les veines du chien, par irritation directe de la fibre musculaire des vaisseaux. Cet effet persiste après section des pnumogastriques et d'astruction de l'encéphale et de la moelle (d'où action périphérique) et n'est pas supprimé non plus par l'injection autérieure d'yobimbine (ce qui élimine une action sympathique analogue à celle de l'adrénaline). P. B.

SOMMAIRE

Pages.	Pages
Mémoires originaux : Em. Perror. Farine de moutarde pour l'usage pharmaceutique 257	Revue d'urologie : L. Danas. Corps puriques et acide urique (à suivre)
A. LEULIER et P. GOION. Sur la teneur en adrénaline des solutions d'adrénaline à 1 % o et des pou- dres de surrénales commerciales. 263 HANS FLÜCK. Sur le dosage de la	LOUIS ANDRÉ. Le pharmacien prin- cipal de 1ºº classe Antoine Balland (1845-1927) 296
filicine dans l'extrait de fougère mâle	Variétés: A. Poucarr. Troubles circulatoires causés par l'absorption consécutive de coprins et de vin
radium sur l'Aspergillus fumiga- tus Fresenies	to Livres nouveaux

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

Farine de moutarde pour l'usage pharmaceutique.

Il semblerait que tout a été dit au sujet des graines de moutarde noire employées, soit dans le commerce de l'alimentation, soit pour les usages pharmaceutiques.

Certes, la question de l'origine botanique des moutardes commerciales a fait l'objet de travaux tellement précis qu'il ne reste plus guère qu'à souhaiter l'unification des méthodes d'analyses, afin d'éviter quelques conflits entre experts, industriels et consommateurs. Il ne semble pas, toutefois, que les écarts constatés soient d'ordre assezélevé pour que les conte-tations ne se terminent pas toujours en faveur du vendeur de bonne foi.

En revanche, la diminution du taux d'essence, dont la rapidité est assez grande dans certains cas, mérite encore d'attirer l'attention des Commissions chargées de fixer les limites minima de la teneur en allyI-sénévol, d'une farine ou poudre de moutarde du commerce.

La pratique du « dés nuilage », qui tient de plus en plus à devenir courante, a déterminé quelques polémiques et provoque encore entre

1. Reproduction interdite saus indication de source.

acheteurs et consommateurs certaines difficultés qu'il serait utile de faire disparaître et dont nous avons eu à l'Office national des matières premières des échos récents. C'est ce qui a motivé cette note, résultat d'une longue enquête.

En 1913, Carles ('), dans un article bien documenté, a mis au point l'origine et les caractères des graines de moutarde noire du commerce, comme nous l'avions déjà fait en 1901 avec Euc. Collux ('); il est donc superflu d'entrer dans d'autres détails que ceux nécessaires à la discussion du point de vue spécial qui nous occupe, c'est-à-dire de savoir dans quelles conditions on peut obtenir un produit de bonne conservation et titrant un minimum au moins égal à celui qu'exige le Codex français en allylsénévol.

La graine de moutarde noire, de bonne provenance, renferme 30 à 3° s, d'une huile jaune brunâtre à odeur d'essence de moutarde. Après. pulvérisation et macération dans l'eau, elle fournit par action d'une disatase, la myrosine, sur un glucoside, la sinigrine, une essence sulfarée rubéfainte qui est la cause de l'utilisation thérapeutique de la drogue. Or, quand on pulvérise ces graines, l'huile grasse ne tarde pas à s'oxyder et le rancissement qui se produit, libérant des acides gras, entraîne une réaction sur le glucoside qui se traduit peu à peu par une diminution de la teneur totale en essence sulfurée. L'activité médicamenteuse diminue et la farine ne répond plus aux vaigneces de la Pharmacopée. Aussi avait-on conseillé aux pharmaciens de conserver l'habitude de préparer leur farine de moutarde au fur et à mesure de teurs besoins.

On conçoit aisément que, dans les conditions actuelles, cette pratique ait à peu près complètement disparu.

Aussi la fabrication des sinapismes, ouataplasmes sinapisés, etc., en livrant au public des formes médicamenteuses d'usage plus commode, de conservation bien meilleure, at-lelle amené une diminution notable de la consommation directe de la farine de moutarde. Or, dans cette fabrication, on emploie des farines déshuilées et pour cela deux procédés sont en usage;

a) Farino de moutarde déshuilée par un dissolvant. — On utilise, pour enlever l'huile grasse, un solvant volatil approprié : essence minérale, gazoline, suffure de carbone, etc.; cette opération est assez onéreuse, car elle nécessite une installation tout à fait spéciale. De plus, les pertes dans la récupération du dissolvant augmentent beaucoup le prix de revient. Il est certain que ce dernier est fonction du solvant et du procédé de récupération; c'est pourquoi les chiffres qui nous ont été fournis

^{1.} Dr P. Carles. Variétés de farines de moutarde du commerce. Ann. des Falsifications. Paris, 1913, 6, p. 256.

^{2.} Euc. Collin et Em. Permot. Les résidus industriels utilisés par l'agriculture comme sliments ou comme engrais, Paris, 1900, J.-B. Balllière, 4 vol. in 8º.

 b) Farine déshuilée à la presse. — Leur fabrication ne nécessitant qu'une installation ordinaire d'huilerie, le prix de revient est alors beaucoup moins élevé. On évalue les frais à environ 200 fr. par 100 Kes, au taux actuel du franc : mais il reste une certaine quantité de matières grasses dans la farine et sa conservation est moins sûre. Il est évident que, dans ces conditions, si l'on veut s'en tenir uniquement à ce dernier point de vue, il serait désirable que le marché s'approvisionnat uniquement de farine déshuilée chimiquement.

En effet, si la fabrication de la farine de moutarde pour la pharmacie est entre les mains d'un très petit nombre d'industriels, il existe en revanche de nombreux intermédiaires; comme ceux-ci ne peuvent pas acheter au jour le jour, il en résulte fréquemment qu'une farine de moutarde totale livrée au titre normalement exigé (0 gr. 70 % d'allylsénévol) peut très bien, si elle parvient au pharmacien un ou plusieurs mois après sa fabrication, ne plus donner à l'analyse que 0 gr. 60 %, titre qui va encore diminuer si le pharmacien n'en trouve la vente qu'un certain nombre de semaines plus tard.

Il faut tenir compte aussi que les farines totales renferment une certaine quantité d'eau (2 à 5 %). Dans le traitement chimique, celui-ci étant suivi d'une dessiccation, cette eau n'existe plus et c'est encore là une raison supplémentaire de préférer le produit ainsi obtenu, dont le titre en essence ne baissera plus que très lentement, surtout si on a soin de le mettre en licu sec; il semble, en effet, que la farine désbuilée est particulièrement très sensible à l'action de l'humidité.

Reste à examiner, au point de vue commercial, la répercussion de ces cpérations sur le prix de vente au public et sur la fixation du taux exigible en essence sulfurée.

Si l'opération du déshuilage entraîne des frais, la vente de l'huile extraite tend à couvrir la dépense occasionnée; toutefois, dans les conditions actuelles du marché des corps gras, qui subit des fluctuations énormes, il n'est guère facile de conclure par des chiffres. Il apparaît néanmoins comme certain que les frais sont couverts et qu'il peut même exister un léger avantage pour le fabricant.

D'autre part, si cette opération enlève, en poids, environ 30 %, ce qui naturellement augmente dans la même proportion le titre en essence du résidu, il apparaît que 1 K° de farine déshuilée correspond à 1.300 environ de produit total, titre 1 gr. et même 1 gr. 20 d'essence; finalement donc, l'acheteur qui aura besoin, pour obtenir la même rubéfaction. d'un poids beaucoup moindre de farine, jouira d'un avantage sérieux, et ce point vaut qu'on y réfléchisse.

Si la vente de l'huile extraite par suite de la variation des prix de la matière grasse procure un bénéfice au fabricant, les lois de la concurrence auront vite fait d'établir un prix commercial sensiblement uniforme, et ne seront favorisés que ceux des fabricants dont le procédé d'extraction sera le plus parfait et, partant, le moins cher.

Reste à examiner la question du titre en essence de ces farines déshuilées. Il paraît nécessaire, si la farine déshuilée est admise officiellement par la Pharmacopée, de fixer une teneur uniforme en allyt-sénévol, car en France où le Codex est muet à cet égard, il résulte de cette carence que certains fabricants, devant livrer une farine à 0,70°, d'essence, n'hésitent piss, car c'est leur droit, à faire des mélanges de farines provenant de graines moins riches, soit d'un même pays, soit d'origines géographique ou botanique différentes.

Il arrive même que ces intermédiaires achètent des farines à titre élevé, 1,10, 1,13 par exemple, et y ajoutent des farines de graines de Crucifères extrémement pauvres, pour ne pas dire plus, en huile essentielle.

Le problème vaut, pour la France, qui importe par année plus de 25 millions de france de graines de moutarde ('), d'être étudié d'assez près. Il doit attirer l'attention de la Commission du Codex et du Service de la Répression des Fraudes.

Les types les plus courants de graines de moutarde arrivant sur le marché français sont :

- a) Montarde de Bombay. Noirâtre, plus ou moins grenat, petite, bien nettoyée, elle donne d'ordinaire 0,80 à 0,85 d'allylsénévol, et la farine obtenue possède un assez bel aspect.
- b) Moutarde de Bari. Assez semblable à la précédente : donne une farine un peu poussiéreuse et son titre est fréquemment plus élevé que 0.90 °/a.
- c) Moutarde d'Alsace. De bonne grosseur, mais mélangée fréquemment de graines blanchâtres; donne une farine d'un beau jaune. Elle est particulièrement estimée et sa teneur en allylsénévol atteint 1 gr. °/o-
- d) Graines du Levant. Sous ce nom, arrivent des graines mal nettoyées, avec des débris de siliques qui fournissent une farine terne, mais aussi riche en essence que celle d'Alsace.

Avant guerre, le commerce distinguait dans les moutardes de Bombay, deux types principaux: Bombay prima et Bombay Splugen: depuis la guerre, le type « Splugen », ayant été notoirement falsifié, on lui préfère nettement le type « prima ».

Les moutardes Sicile et Russie viennent également en quantités élevées, car la production d'Alsace est très réduite, et le marais des Deux-Sèvres n'en produit plus qu'une quantité insignifiante.

1. La production de la graine de montarde est aujourd'hui à peu près mulle dans les Deux-Sèrres et n' spas augmenté en Alsace. Ce dernier pays fourait toujours une sorte très appréciée. L'Oftée national des matières premières se préoccape de cette question, et des essais de culture au Marco semblent devoir donner des résultats intéressants. Moutarde de Russie. — Ce pays fournissait et donne encore deux sortes de graines: 1° noire, de grosseur plutôt faible, semence de couleur différente, noiratre, rouge ou claire; elle donne une farine mat, ne titrant guère que 0,85 à 0,60 °/, en allylsénévol; 2° blanche (¹), beaucoup plus grosse que la précédente, avec un tégument se séparant assez facilement de l'amande; donne une bonne farine jaune clair.

La Pharmacopée belge prescrit la farine de Brassica nigra, additionnée de moutarde blanche, et l'indique comme déshuilée, mais seulement pour la fabrication des sinapismes (Charta simpisate); le Codex français de 1908 ne parle également du déshuilage que pour cette même fabrication.

Un fait intéressant a été signalé par Carits: c'est que sion mélange les farines de moutarde noire et blanche de Russie avec une farine officinale, on constate que le titre obtenu par les dosages de la farine mélangée est supérieur à celui qu'on obtient en additionnant les titres obtenus séparément.

Obtiendrait-on ainsi une meilleure activité de la myrosine ?

D'autres observations, plus ou moins faciles à expliquer, ont été relevées par ce même auteur : telles que la saveur extrémement piquante de certaines poudres de moutarde jaune bien que le titre en essence ne soit pas très élevé; mais l'examen entier de ces faits nous éloignerait du suiet, volontairement limité, de cette note.

Il semble donc, de l'état actuel du marché, qu'il peut être abondamment fourni, soit de farines totales, soit de poudre sans tégament, toutes d'une richesse égale ou supérieure au titre exigé actuellement par la Pharmacopée française. Par conséquent, ce côté de la question ne peut influer sur les décisions à prendre au sujet du choix des types de graines, tout au moins en ce qui concerne les usages pharmaceutiques, puisque la seule exigence des Pharmacopées est le titre d'essence produit en présence de l'eau.

Il s'agit simplement de savoir, si l'on doit remplacer totalement la farine renfermant tout ou partie de son huile par la farine deshuilée, ou admettre les deux formes.

Les fabricants qui n'achètent que sur titre, connaissent bien les provenances, et savent parfaitement ce qu'ils font dans le choix des types offerts pour satisfaire les exigences de leur clientèle.

Si la Pharmacopée française n'a pas encore accepté la farine déshuilée pour les usages pharmaceutiques, celle-ci est cependant officiellement inscrite au Formulaire des Hôpitaux militaires (pages 2 et 3), qui, non paralysé par le fonctionnement de la lourde et paresseuse machine que

Cette sorte est sans doute fournie par le Brassica Juneas Mayen, qui fournit au commerce, surtout pour l'alimentation, une belle poudre jame déshuilée et sans tégument; véritable poudre de moutarde (excerticatus et excleatus)

représente la Commission du Codex, insère souvent des décisions heureuses longtemps avant cette dernière, à qui il indique ainsi la voie du progrès scientifique ou technique. Voici la définition de ce médicament dans ce Formulaire:

- « Poudre de moutarde désluilée (farine de moutarde).
- « Cette poudre est obtenue avec la moutarde noire privée d'huile au moyen d'un dissolvant chimique. Plus setive que la poudre ordinaire, elle doit ses propriétés révulsives à une huile essentielle. Doit donner environ 0,80 d'huile volatile. »

L'usage constant de cette drogue déshuilée dans les hôpitaux militaires répond à l'argument qui a été donné contre son emploi qui aurait entrainé quelques inconvénients à cause de son titre élevien.

Ceci est sans grand intérêt, et les rubéfactions trop violentes et trop rapides signalées, disparattraient très vite, dès que le public aurait été mis en garde par les médecins et les pharmaciens. D'ailleurs rien ne s'oppose à ce que l'on fixe à la fois une dose miniaum et une dose maximum (0,70-0,90 par exemple), en essence.

Les industriels feraient leur mélange de farines à divers titres pour se trouver toujours dans ces limites.

La Pharmacopée des U. S. A. (*) admet le déshuilage et dit notamment que « les graines de moutarde noire ne doivent pas contenir plus de 5 %, d'autres graines ou d'autres matières organiques et ne peuvent donner moins de 0,60 %, d'huile volatile caiculée en isothiocyanate d'allyle ».

Dans la préparation de la poudre, une partie de l'huile fixe peut être enlevée pour faciliter la pulvérisation.

Elle definit l'« Emplastrum sinapis» (p. 130); « un melange de poudre de moutarde noire, privée de son huile fixe, et une solution de caoutchouc étendue sur papier, coton, drap, etc. », 100 cm² ne contiennent pas moins de 2 gr. 5 de moutarde noire privée de son luile fixe.

D'autre part, dans Application of Food and Drugs Act (Food Suspection Dension F. I. D. 172), il est dit que la farine fleur de moutarde moulue est la poudre préparée avec la graine de moutarde privée d'une large proportion de téguments avec ou sans enlèvement d'une partie d'huit.

Les Pharmacopées d'Italie (1920), d'Espagne (1915), de Hongrie (1909), de Suède (1925) ne parlent pas du déshuilage.

La Pharmacopoea belgica (1906) prépare la farine de moutarde (Sinapis Farina) mélange de deux parties de semences de moutarde noire avec une partie de semences de moutarde blanche séchées à une douce

^{1.} Pharmacopæia of the United States, édit. 1926, p. 334: Sinapis nigra, Brassica nigra, Brassica juncas.

chaleur et réduites en poudre n° 10. Cette poudre ne contient pas d'amidon; traitée par l'eau, elle dégage une forte odeur d'isosullocyannte d'allyle; par incinération elle ne peut donner que 3°/o, de cendres.

Ainsi donc, à part la définition très nette du Formulaire des Hôpitaux militaires, les Pharmacopées officielles sont à peu près muettes, au sujet du déshuilage, sauf en ce qui concerne naturellement la préparation des sinapismes.

Mon collègue, M. Douxague, de Marseille, après avoir approuvé pleinement la prescription du Formulaire en question, tout en faisant remarquer que le titre exigè n'est pas celui de la Pharmacopée officielle, constate que les graines de moutarde renferment 25 % d'huile fixe et que la farine déshuilée à 0.80 %, d'allyisénévol correspond à une graine renfermant seulement 0,60 d'allylsénévol, et il conclut qu'il vaudrait mieux uniformiser les titres et n'employer que la farine déshuiléeau titre de 0,70 %.

Sans vouloir prendre parti, nous conclurons cependant avec lui que l'usage de la farine déshuilée est certainement à recommander pour les raisons émises précédemment et dont la meilleure est celle de la conservation de la teneur en essence.

Lo Commission du Codex devrait se saisir de la question et après avoir admis ce principe, fixer le taux officiel du titre (dosage de l'essence en isosulfocyanate d'allyle) et donner à ce dosage, après ex umen des critiques faites de divers côtés, une forme rigoureuse destinée à éviter les coufilis, recomm under que la poudre soit fréquemment renouvelée et mise en fieu sec dans une boite de fer-blanc.

Le titre pourrait être porté, sans inconvénient, à 0,80 °/°, au minimum, et elle ne devrait contenir aucune graine autre que B. nigra avec un pourcentage minimum très réduit d'impuretés.

Dans ces conditions, le commerce honnête serait garanti et les exigences jégitimes seraient satisfaites; sans doute aussi le prix de vente pourrait être quelque peu réduit pour la satisfaction du malade et du pharmacien.

EM. PERROT.

Sur la teneur en adrénaline des solutions d'adrénaline à 1 º/oo et des poudres de surrénales commerciales.

Dans un travail récent(') le professeur C. Heymans, pour démontrer l'utilité urgente d'organiser un contrôle efficace des spécialités, rapporte que l'essai biologique de sept solutions d'adrénaline prélevées dans des

Journ. de Ph. de Belgique, 20 février 1927, nº 8, p. 124.

ī

pharmacies de Gand lui a permis de constater que trois solutions étaient très actives et correspondaient au standard, alors que deux autres n'avaient que les 7/10 et les 5/10 de l'activité de la solution-type et enfin que deux échantillons étaient dépourvus de toute action.

Ce sont des constatations du même ordre que nous avons pu faire en utilisant la méthode de Ballly ('), soit sur des solutions d'adrénaline, soit sur des poudres de surrénales du commerce (2).

Voici les résultats que nous avons enregistrés :

A. - Solutions.

Solution	1	 	1 gr. • º/oc	Solution	v		1 gr. 06	°/00
_	11. ,	 	0 gr. 57 -	_	V1		0 gr. 81	_
_	и	 	0 gr. 62 -	_	VP	÷ .	0 gr. 78	_
. —	II*	 	0 gr. 96 -	_	VII		1 gr. 13	_
_	П	 	0 gr. 81 -	-	VIP		4 gr. 03	_
_	ш	 	0 gr. 96 -	-	VIII		i gr. »	_
_	m	 	0 gr. 90 -	-	1X ,		0 gr. 64	_
			1 gr. » -		х			

B. - Poudres de surrénales

			в	- routios	ue surre	mares.		
Poudre	1.	6 gr. 25	0/ de	noudre	Poudre	V1.	Pas trace d'ac	liénaline
· ouurc		6 gr. 66			-	VII.		or chamber
_	и.							_
_	I*.	Traces lé	g. d'ac	rénaline.	_	VII.	13 gr. 15 °/00	de poudre.
_	и.	3 gr. 33			_	VIII.	9 gr 52	
_	Пε.	3 gr. 44		_	_	1X.	9 gr. 09	
_	113.	10 gr. 20		-	_	1X4.	9 gr. 52 -	
_	111.	4 gr. 80		-	_	х.	8 gr. 38 -	
_	Ш°.	5 gr. »			l –	XI.	Pas trace d'ac	lrénaline.
_	1113.	5 gr. »			-	XI ¹ .		_
_	III3.	5 gr. 20		_	_	XII.		_
_	III4.	5 gr. 15		news.	_	XIII.		_
_	III*.	6 gr. 40			_	XIII.	Traces lég. d'a	adrénaline.
_	IV.	5 gr. 70		_	_	XIV.	9 gr. 09 °/00	de poudre.
_	IV1.	6 gr. 50		_	_	XV.	2 gr. 50 -	
_	IV.	6 gr. 50		_	_	XVI.	7 gr. 69 —	
_	IV*.	7 gr. 69		_	_	XVII.	Pas trace d'a:	rénaline.
_	1V*.	6 gr. 80		_	_	XVIII.		_
_	1V*.	6 gr. 90		_	_	XVIII.	Traces lég. d'a	drénaline.
1000	IV⁴.				_	XIX.	5 gr. 00 °/00	de poudre.
_	ν.	8 gr. 57		-	L.			-

Sur seize solutions examinées, cinq avaient le taux officiellement annoncé sur les étiquettes, trois un taux légérement supérieur, mais

Journ, de Ph. et de Ch., 1924, 30, 7° s., p. 404, 405.

Nos recherches sont contemporaines de celles du professeur Ilrunans et ont fait l'objet d'une communication à la Société de Pharmacie de Lyon dans la séauce du 11 février 1921. Bull. pharmaceutique de l'Est, mars 1927.

toutes les autres se sont révélées plus ou moins appauvries, sans doute à la suite d'une conservation défectueuse. Leur altération se manifestait d'ailleurs par une teinte rose d'intensité variable.

Pour éviter semblables désagréments, il est cependant facile de bisulfiter convenablement les solutions qui se gardent inalitérées pendant un temps suffisant pour permettre d'être utilisées en toute sécurité, même lorsque leur débit est restreint.

En ce qui concerne les poudres de surrénales, la plupart renfermaient des proportions d'adrénaline inférieures à celles que propose d'exigerla quatorzième sous-commission (') du Codex sur le rapport de R. Fabez, soit 10 °/_{loc} et quelques-unes (8 sur 39) ne contenaient pas trace de principe actif. A quoi attribuer cette dispartition d'un des détenents les mieux connus et les plus utilisés de la giande surrénale? Peut-être à un défaut de préparation, car une de ces poudres, préparée dans le vide suffurique, nous a donné par dessiccation des glandes un chiffre bien supérieur à 10 °/_{scr} soit 13,15.

Peut-ètre faut-il incriminer l'utilisation de glandes trop pauvres? En effet, des recherches autérieures nous ont démontré que, seules les glandes de bœuf, vache, taureau et cheval pouvaient permettre d'atteindre le taux de 10 % (*).

Mais ce qui nous paraît l'explication la plus probable, c'est que les poudres ont été préparées avec des glandes trop vieilles. Si les glandes fraches, en effet, contiennent de l'adréaline libre et de l'adréanline virtuelle qui se libère après vingt-quatre heures de dessiccation dans le vide, elles s'appauvrissent rapidement par suite des phénomènes de cadavérisation.

Il importe donc, pour la sécurité des fabricants et celle non moins importante du médecin, pharmacien et suriout du malade, que les prescriptions de la quatorzième sous-commission du Codex soient rigoureusement exécutées. Si l'on en juge par certains faits actuels, ce ne sera pas sans difficulté, car s'il est possible de se procurer des glandes fraiches en petite quantité, il n'en est plus de même quand il s'agit de plusieurs kilogrammes.

A. LEULIER.

P. Gojon.

^{1.} Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 1, p. 434.

A. LEULIER et P. GOJON. Teneur en adrénaline des glandes surrénales de différents mammifères. C. R. Soc. Biol., février 1927, et Buil. pharmaceutique de l'Est, mars 1927.

Sur le dosage de la filicine dans l'extrait de fougère mâle.

Ayant entrepris, pendant notre séjour en France, quelques recherches sor les variations dans la toegère niabe, nous avons dû, pendant ces derniers mois, exécuter un grand nombre de dosages de filicine brute. Au cours de ces travaux, un certain nombre de questions se sont présentées à notre espri; nous avons cherché à les élucider et nous désirons anjourd hui apporter quelques observations sur la critique des méthodes de dosage.

Parmi les différentes méthodes indiquées dans la littérature, nous avons choisi celle qui est actuellement la plus employée, c'est à dire la « méthode à la barvte ».

Tous les procédés d'analyse de la fougère mâle sont basés sur le fait que ses principes actifs on tune fonction acide, qui leur permet de former des sels avec les bases. C'est ainsi que la formation du sel de cuivre a été utilisée par MM. Daccommont Scoccamm (*). Mais les résultats obtenus sont inexacts et l'on a di abandonner complètement cemode de dosage. La plupart des méthodes sont basées sur la formation des sels avec les métaux alcalino-terrux ou avec la magnésie, comme dans les méthodes à la magnésie de Fromme-Schimur (*), celle de Schimut par aci-dimétrie (*) et celle de Fromme-Schimut (*).

Cette dernière méthode est plus connue sous le nom de « méthode suisse », parce que la Pharmacopée helvétique (*) est le premier formulaire officiel qu'i l'ait adoptée. Elle figure maintenant dans la plupart des Pharmacopées des différents pays. Son principe est le suivant : On agite une solution éthérée de l'extrait avec une quantité détermicée d'eau de baryte. A près séparation, on prévève une partie aliquote du liquide aqueux, qui contient la filicine brute sous forme de sels de baryte; on précipite par HCl la filicine, qui est eulevée par l'éther. L'éther chassé, on pèse la flicine obtenue.

MM. Gorus et Voisin(*) ont reproché à cette méthode qu'on entraîne un peu d'éther avec la solution barytique et que dans cet éther il y a des impuretés, qui augmentent à leur tour le titre en filicine. Pour éviter

- 1. G. Daccommo et L. Scoccianti. Dosamento dell'acido filicico nei preparati officinali di felce maschio. Boll. chimico farm., 1896, 35, p. 129-133.
- Edm. Schmidt. De l'extrait de fougère mâle au point de vue chimique, physiologique et pharmacologique. Thèse Doct. Pharm., Paris, 1903.
 - 3. Евм. Schmidt. Id., p. 154.
- G. FRONNE. Zur Prüfung von Extractum Filicis æthereum. Pharmaz. Zeit., 1896, 41. p. 607. Jabresbericht von Cæsar et Loretz, Halle, 1897-1913, 1924-1925.
 - 5. Pharmacopoea helvetica, éditio IV, Berne, 1907 (Ed. française, p. 156).
- A. Goris et M. Voisia, A propos du dosage de l'extrait de fougère mâle et de l'unification des métholes d'analyse. Bull. Sc. Pharmacol., 1912, 19, p. 705-710.

cette cause d'erreur, ils chaussent la solution barytique à 40°-50° jusqu'à complète évaporation de l'éther. Ils filtrent alors et, après avoir lavé la fiole et le siture à l'eau de baryte, ils précipitent par BCI et terminent le dosage selon la technique de Fronza. Ils arrivent ainsi à des résultats qui coincident bien avec ceux que donne la méthode à la magnèsie, c'est-à-dire qu'ils sont d'environ 30 %, plus faibles que les résultats de la méthode ordinaire à la baryte. M. Perran (°) acceptécette méthode dans un travail plus récent et M. Ronnors (°) l'a chaleureusement recommandée en vue de la nouvelle Pharmacopée suisse en préparation

M. MASCHÉ (*) a bien voulu nous faire part d'une modification qu'il a apporte à cette méthode. Il ne lave pas le filtre et la fiole à l'eau de baryte, ce qui est une manipulation longue, mais il rélabilit, par addition d'eau, le poids initial de la solution barytique prelevée (86 gr.), après chauffage et refroidissement; il prélève alors une partie aliquote (69 gr. = 4/5 des 86 gr.), qu'il traite alors par HCl et par l'étter. Il nous est très agréable de pouvoir remercier ici M. MASCHÉ d'avoir eu la bonté de nous signaler cette modification.

C'est cette méthode de MM. Gonts et Votsix, modifiée par M. Mascné, que nous avons employée. Mais, dès le premier essai, nous avons été étonné de voir qu'après la filtration, la solution barytique, chauffée, laissait un résidu rouge-orange sur le filtre. Nous avions supposé que les impuretés, entraînées par l'éther, étaient constituées par des matières grasses et de la chlorophylle. La couleur rougeatre du résidu nous fit soupconner qu'il était constitué par des produits de dédoublement de la filicine. C'est alors que nous avons trouvé une courte notice (') mentionnaut une critique de la méthode de MM. Gonts et Voisix par M. Fromuz ('). Le daires hericht von Cassas et Lonerz 1913 manquant à la bibliothèque de la Faculté de Pharmacie de Paris, nous avons pu obtenir le texte de la critique grâce à l'amicale complisiance de notre ami M. Schulmer, de l'Institut de pharmacie de l'Ecole Polytechnique fédérale à Zurich, que nous remercions vivement.

M. Fromme indique, dans ce travail, qu'il a bien pensé à ces impuretés, mais qu'il les a trouvées en si faible quantité qu'il a cru pouvoir les négliger. En outre, il dit que la filicine est très sensible en milieu

M. Perrin. Dosage de la filicine brute et de l'acide filicique dans l'extrait de fougère mâle. Ann. Chim. Analyt., 1918, 23, p. 55-57.

^{2.} H. Rosdorf. Rhizoma und Extractum filicis. Journ. suisse de Pharm., 1924, 62, p. 98-101.

^{3.} Communication personnelle.

^{4.} Jahresbericht der Pharmazie, 1913, p. 232.

G. Fromme. Extractum filicis. Jahresbericht von Casar et Loretz, Halle, 1913, p. 98.

alcalin et que le chauffage provoque une perte notable de filicine. Les impuretés peuvent, d'après cet auteur, être éliminées d'une facon plus avantageuse en traitant par l'éther à froid la solution barytique. Il cite alors deux analyses. Dans la première, il a enlevé les impuretés par l'éther à froid. Cet éther lui a abandonné après l'évaporation 0 gr. 018 de résidu, soit 0,45 °/o. La solution purifiée lui donnait alors 35,43 °/o de filicine brute. Le même extrait, traité par la méthode Goris et Voisin, a donné 33,25 %. L'auteur ne donne pas d'indication sur la durée du chauffage. Il dit seulement qu'une prolongation du chauffage aurait certainement augmenté la différence entre les deux résultats.

Pour mettre au point ces questions, nous avons procédé de la manière suivante : ayant isolé par la méthode Gobis et Voisin une assez grande quantité de filicine brute, qui était donc exempte de matières grasses et de chlorophylle, entrainées par l'éther, nous en avons fait des solutions. approximativement à 0.5 %, dans de l'eau de barvie, en avant soin de ne pas conserver ces solutions pendant plus de trois heures et en évitant toute élévation de la température pendant ce temps.

Les solutions ont été partagées en plusieurs lots de 50 gr. Avec le premier lot, nous avons déterminé la teneur en filicine de la solution initiale en précipitant par l'HCl et en épuisant successivement par 25, 20, 45 et 10 cm3 d'éther. L'éther chassé, le résidu est séché pendant une heure et pesé. Les autres lots ont été chauffés dans des fioles coniques à différentes températures et pendant des temps variables, en ajoutant chaque fois 2 cm³ d'éther, pour travailler dans les conditions de la méthode G. V. Après avoir laissé refroidir et rétabli le poids initial, puis filtré à un poids de 40 gr., nous avons ajouté 1 cmº 50 d'HCl et ensuite épuisé à l'aide de l'éther, employé aux volumes successifs de 25, 20, 15 et 10 cm3. L'éther évaporé, la filicine a été séchée pendant une heure à 100°. La durée du chauffage a été choisie d'après le temps qu'il avait fallu pour chasser l'éther dans les analyses précédentes. Il est à noter qu'à une température de 50° il est presque impossible de chasser complètement l'éther.

Pendant le chauffage, la solution de filicine se troublait. Dans la lumière du soleil, on reconnaissait sans difficultés des petits cristaux, à côté de particules brunes, amorphes. Faute de temps nous n'avons pas pu faire encore des recherches sur la nature de ce précipité. Mais, comme nous étions partis d'une filicine déjà purifiée, il est évident que le précipité était formé par des produits de dédoublement de la filicine. Si d'ailleurs on reprenait, avec de l'eau de baryte, la filicine obtenue par le dosage, et si l'on chauffait de nouveau cette solution, il se produisait un nouveau précipité. Avant fait à nouveau une solution de la filicine avec de la magnésie, cette solution se troublait aussi pendant le chauffage.

Voici les résultats de cette série d'expériences, exprimant les pertes

de filicine par rapport à la quantité initiale de cette substance :

TEMPÉRATURE		TEMPS PEND	ANT LEQUEL	LA TEMPÉRAT	URE A AGI :	
TEMPERATURE	10 minutes	12 minutes	15 minutes	25 minutes	30 minutes	32 heures
	-	_	_	_	_	
500	12,35 °/o	14,1 %	16,0 %	26,4 °/o	32,1 °/0	10
400	5,05 %	6,7 %	7,3 %	9,1 %		
TEMPÉRATUKE du laboratoiro						
150-180					,	2,95 %

Ces résultats montrent très bien la grande sensibilité de la filicine en milien alcalin, à toute énergie calorique ajoutée. Par contre, un chauffage dans une solution huileuse et aussi dans une suspension dans l'eau acide ne modifie pas la filicine, ce que nous ont montré d'autres essais.

M. Gous et Voisix croient, dans leur travail, que la température de 50° n'agit pas sur la filicine, parce que la Pharmacopée suisse prescrit pour la préparation de l'extrait de fougère mâle de ne pas dépasser 50°. Mais il faut observer qu'en préparant l'extrait d'après la méthode suisse, on a une solution éthérée d'abord et huileuse ensuite, qui n'ont pas de réactions alcalines. Les conditions réalisées pendant le chauffage, selon la technique de MM. Gous et Voisix, sont donc très différentes de celles qui se présentent au cours de la préparation de l'extrait.

D'après MM. Gons et Voisix, leur méthode donne des résultais qui coîncident bien avec ceux que fournit la méthode, à la magnésie. Nous avons, dans une seconde série d'expériences, essayé de trouver la cause de la différence entre les résultais de la méthode à la magnésie et ceux de la méthode à la baryte de Fromms.

Cette différence peut tenir à deux causes : on bien les diverses bases ont des pouvoirs dissolvants différents pour l'extrait, ou la trituration de la base en poudre avec l'extrait ne laisse pas agir cette base de la même manière, que la solution alcaline correspondante sur la solution ethérée de l'extrait. Pour étudiér cette question, il fallait, d'une part, laisser agir différentes bases dans les conditions équivalentes sur le même extrait et, d'autre part, laisser agir comparativement la même base en solution aqueuse et en poudre.

En ce qui concerne la première question, nous avons trouvé quelques indications dans un travail de M. Hill (*). Ce dernier a traité le même extrait par différentes bases et il est arrivé aux résultats suivants:

Ba(OH)* Méthode suisse	КОН 1 °/а	KOH 6 º/o	Ca(OII)*	KaCOa	MgO
_	_			_	
21,6 °/o	37,9 %	38,8 º/u	20.0 °/o	37,6 */0	13,6 %

C. A. Hill. Extract of male fern. Pharm. Journ., juillet 1913 (4° s.), 37, p. 426-428.

Les chiffres indiquent la teneur en filicine brute, isolée par la base respectivement indiquée.

L'extrait potassique a été obtenu par un procédé semblable au procédé à la baryte Frouwe. Pour les méthodes au K'CO' et à la Ca (OH)' M. Hill. ne donne pas de détails. Toutefois on voit de suite, que les diverses bases emplovées en milieu aqueux donnent des résultats très différents.

Nous avons aussi travaillé avec différentes bases en milieu aqueux et en milieu sec par les différentes méthodes suivantes :

Baryte (Fromme);
 Baryte avec purification par l'éther;
 Baryte (Goris et Voisin);
 Et S. Ca(OHA à l'état d'eau de chaux (4) et à l'état sec (5);
 Magnésie.

Pour les méthodes 1 et 3, on a exactement suivi les prescriptions des auteurs précités.

Pour la méthode à l'eau de chaux, nous avons agité 5 gr. d'extrait, dissous dans 300 cm² d'éther, avet 1.000 gr. d'eau de chaux saurée. Après séparation nous avons filtre 860 gr., que nous avons ensuite traité avec deux fois 100 cm² d'éther pour enlever les impuretés. Puis nous avons précipité avec 3 cm² d'HCl et terminé en épuisant par l'éther successivement : 150, 125, 100 et 75 cm².

Les dosages à la chaux et à la magnésie ont été effectués avec une légère modification d'après la méthode Fromme-Schutdt. Après avoir soigneussement trituré l'extrait avec la base en poudre nous avons ajouté peu à peu 150 cm d'eau distillée, puis essoré à la trompe. Cette manipulation a été répétée sept fois de manière à arriver dans ces conditions à un épuisement aussi complet que possible. Dans les liquides réunis et filtrés nous avons précipité la filicine par HCl, épuisé par l'éther et pesé la filicine ainsi obtenue.

Dans la deuxième méthode enfin, nous avons prêlevé 86 gr. de la solution barytique et agité cette solution deux fois avec 30 cm' d'éther. De la solution, ainsi purifiée, nous avons traité 69 gr. avec l'HCl et terminé comme pour la méthode ordinaire à la baryte.

Les résultats ainsi obtenus sont les suivants :

Ва(ОН) ² (Гвомме)	Ba(OH)* Ether d froid	Ba(OH) ^a (GORIS, VOISIN et MASCRÉ)	C4(OH)* Eau de chaux	Ca(OH)* Poudre	MgO
_	_	_	-	_	
27,4 0/0	26,8 %	21,8 °/0	24,4 %/0	21,2 0/0	22,9 %/0

Nous pouvons conclure de ces résultats que :

1° Les différentes bases, agissant de la même manière sur l'extrait de fougère mâle, ont des pouvoirs dissolvants différents.

2º La même base, agissant de différentes manières sur le même extrait, dissout des quantités différentes de filicine;

Les différences entre la méthode à la baryte de Fromme et la méthode à la magnésie s'expliquent par ce que nous venons de dire. Les résultats

des deux méthodes à la chaux sont surtout intéressants, car ils montrent que la même base, employée à l'état sec, donne des résultas plus faibles que si on l'emploie en milieu aqueux. Cela tient sans doute à ce qu'on ne peut arriver à une trituration assez intime pour mettre chaque particule de la filicine en contact avec la base.

Par contre, une solution éthérée de l'extrait, agitée avec la solution aqueuse de la base, forme un mélange beaucoup plus intime, de sorte qu'on arrive à un épuisement aussi complet que possible de la filicine.

Les impuretés que MM. Gous et Votst ont voulu éliminer par le chauffage représentent environ 1,5 °, de la filicine. Elles peuvent étre enlevées par l'éther à froid. Mais, comme nos expériences l'ont montré, on obtient facilement, en opérant ainsi, des émutions qui sont difficiles à résoudre. La séparation spontanée de ces émulsions réclame en général quelques heures, de sorte que la filicine commence à se dédoubler, et qu'on introduit ainsi une nouvelle cause d'erreur. Aussi, nous ne recommandons pas d'éliminer ces impuretés, quand il s'agit des méthodes destinées aux bharmaconées.

Toutefois nous proposons de prélever de la portion aqueuse *filtrée*. La partie équivalente (86 gr.) pour éliminer toute impureté mécanique. En outre cette filtration empéche de prélever une solution barytique avec un excès éventuel d'éther. Elle garantit ainsi une composition assez constante de cette solution.

Nous devons encore mentionner deux travaux récents de M. Pervent () (), qui sarréte aux 86 gr. de solution barytique que fait prélever la méthode de Fromme. Il propose de ne prélever que 82 gr. qui, à son avis, correspondraient mieux aux quantités d'éther et de filicine dissoules par l'eau de baryte. Cette proposition a été acceptée par la nouvelle Pharmacopée allemande (), tandis que la nouvelle Pharmacopée des Étatis-Unis (†) a maintenu l'ancienne formule de Fromme.

Ce n'est qu'après l'édition de la Pharmacopée allemande VI que M. Payer a publié des recherches exactes sur la quantité d'éther dissoute dans l'eau de baryte, qu'il a déterminée en pesant la portion aqueuse entière après séparation complète; il a obtenu les résultats suivants:

Nous avons également fait des expériences selon la technique de M. Peyer et nous avons trouvé comme suit :

- W. Peyer. Die Bestimmung des Rohfflicins in Extractum Filicis. Apoth. Zeitung, 1926, p. 424.
 - W. Pever. Extraction Filicis. Jahresbericht von Cæsar et Loretz, Halle, 1926.
 Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe 1926. Extractum Filicis, p. 226.
- Pharmacopæis of the United States, 10 th. edition, 1926. Ulcoresina Aspidii, p. 247.

En nous basant sur ces deux séries de résultats, qui concordent assez bien et qui donnent une valeur moyenne d'environ 5 gr. d'éther et de filicine dissous dans 100 gr. d'eau de baryte, nous proposons de prélever à l'avenir 84 gr. de la solution barytique filtrée quand on applique la méthode de M. Franms.

M. Petra dit encore qu'il est impossible d'arriver à un poids constant en séchant la filicine à 100° à l'étuve. Il semble qu'il se produit alors un dédoublement, car on peut constater l'odeur d'acide butyrique. Aussi séche-t-il exactement pendant une demi-heure à 100° et pèse-t-il après refroidissement à l'exsicateur. Nous avons aussi pu constater ce fait, qu'il est impossible d'arriver à un poids constant à 100°. Mais nous proposons de sécher la filicine pendant une heure à 100° à l'étuve, parce que jusqu'à la fin de cette première heure le poids de la filicine change encore assez vite et ce n'est qu'ensuite que le poids diminue très lentement.

Nous sommes aussi d'accord avec M. Peven quaad il dit que l'épuisement de la filiene, précipitée par l'HICl, par les trois fractions d'éther, comme on l'a fait jusqu'à présent, n'est pas complet, parce qu'une quatrième et même encore une cinquième fraction d'éther abandonneut encore de la filicine. Nous avons trouvé les valeurs de 6 milligr. 6 pour la cinquième fraction. On peut certainement négliger les valeurs de la cinquième fraction. On peut certainement négliger les valeurs de la cinquième fraction, msis, à notre avis, il faudra traiter la filicine précipitée par quatre fractions d'éther de 30, 20, 15 et 40 cm² d'éther.

Etant donné ces résultats obtenus par MM. HILL et Peren, d'une part, et les résultats de nos propres expériences, d'autre part, nous proposons pour le dosage de l'extrait de fougère mâle de maintenir la méthode de M. Fraowat telle qu'elle est indiquée dans la Pharmacopée suisse, mais cependant avec les modifications suivantes :

4º Prélever 84 gr. de la solution barytique filtrée de la filicine au lieu des 86 gr. qui ont été proposés par M. Fromme:

2º Après la précipitation de la filicine par l'HCl, épuiser successivement par 30, 20, 45 et 40 cm² d'éther;

3° Sécher la filicine isolée pendant une heure à 400° 402° à l'étuve, au lieu de tâcher d'obtenir un poids constant, ce qui n'est pas possible (').

HANS FLÜCK.

Pharmacien diplôme suisse, docteur ès sciences naturelles de l'Ecole polytechnique fédérale à Zurich.

 Travail du Laboratoire de Matière médicale de la Faculté de Pharmacie, présenté par M. le professeur Est. Pennor au nom de M. Flück à la Société de Pharmacie de Paris, séance du 5 mai 1927. Sur quelques modifications biologiques produites par l'action du radium sur l'« Aspergillus fumigatus » Fresenius (1).

Poursuivant nos recherches entreprises pour mettre en évidence l'action du radium sur l'Aspergillus lumigatus Presenius, nous nous sommes demandé si l'action modificatrice portant sur la forme de l'organisme (mycélium et appareils reproducteurs) n'était pas accompagnée par des changements des propriétés biologiques.

Nous avons envisagé surtout le pouvoir pathogène, la croissance, le pouvoir réducteur sur les sucres et la concentration en ions H des milieux.

CROISSANCE ET STABILITÉ DES MODIFICATIONS MORPHOLOGIQUES DE L'ORGANISME IRRADIÉ

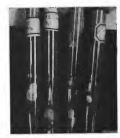
Pour constater l'action du radium sur le pouvoir et la vitesse de croissance de l'Aspergillus et nous faire une idée des caractères évolutifs acquis au cours du trai-

tement, on a repiqué sur gélose de Sabouraud les diverses cultures des milieux irradiés et des milieux témoins.

La culture provenant d'un repiquage de l'organisme soumis à l'action du radium en milieu non dissocié croît avec un retard très appréciable sur la culture témoin (fig. 7).

Les appareils reproducteurs apparaissent toujours au moins quarante-huit heures après ceux du témoin. Cependant nous mentionnerons ici qu'en quatre à cinq jours tout retard semble rattrapé.

Quant à la stabilité des modifications morphologiques, nous pouvons dire qu'après des irradiations discontinues de 4.8 et de 7.2 M-C l'aspect



Témoin. Témoin. Irradié. Irradié. Mikev: non diss. dissoc. non diss.

microscopique des cultures réensemencées sur milieu de Sabouraub ressemble dans les premières quarante-huit heures à celui de la culture mère; après trois jours toutes les anomalies ont disparu et la culture prend une évolution normale.

Les cultures provenant d'un repiquage de l'organisme sommis à l'action du radium en milieu dissocié semblent possèder un pouvoir de croissance exaité et se développent de façon très satisfaisante. Quarantehuit heures après chaque ensemencement les colonies se rejoignent pour donner un tapis blanchter eui bientid devient fulicipeux, verdêtre.

A l'examen microscopique on voit la culture, qui, au début, présentait les mêmes caractères anormaux de la culture mère, évoluer pour prendre, après quarante-huit heures, l'aspect d'une culture normale.

Dans les deux cas les tendances héréditaires ont donc triomphé de l'influence du radium.

POUVOIR RÉDUCTEUR SUR LES SUCRES ET INFLUENCE SUR LA CONCENTRATION EN IONS H DU MILIEU

En milieu non dissocié, l'irradiation, en apportant des modifications morphologiques (formes toruleuses, oïdiennes), fait augmenter le pouvoir réducteur de l'organisme soumis à l'expérience et diminuer la concentration en ions II du milieu.

Au contraire, en milieu dissocié, l'irradiation fait diminuer le pouvoir réducteur sur le saccharose et augmenter la concentration en ions H du milieu; il semble donc qu'ei la vitalité de l'organisme se trouve affaiblie. Il ne paraît donc pas y avoir parallélisme entre nos résultats morphologiques et biologiques. Ces derniers sont exposés dans les exemples snivants :

	SUCHES REDUCTEURS					
	IRRAD discor	dation stipue	IRRADIATIO massive			
Milieu non dissocié :	_	_	_			
Témoin	3.4 %/0	3,6 %	4,4 %/0	4,0 %		
Irradié (formes toruleuses)	4,7 0/0	4,5 °/o	4,8 º/o	4.4 0/0		
Milieu dissocié :						
Témoin	5,3 %	4,9 0/0	5,6 °/°	5,9 0/0		
Irradié (appareils reproducteurs déformés) .	1,5 %	2,7 %	4,6 %	4,2 %/0		
		ONCENTRATI	ON EN IONS	II		
Milieu non dissocié :	-		_	_		
Témoin	pH:	4.6	4,8	4,5		
Irradié	pH:	5,7	5.3	5,2		
Milieu dissocié :						
Témoin	pH:	1,8	5,3	4,7		
Irradié	рН:	4,2%	4.6	4,4		

POUVOIR PATHOGÈNE

I. -- ESPÈCE NON SOUMISE AUX IRRADIATIONS.

Nous avons pratiqué des inoculations sous cutanées au cobaye dans la région post-stomacale avec une émulsion de spores dans de l'eau physiologique (50.000 à 60.000 spores par millimètre cube comptées dans l'hématimètre de MALASSEZ). Il a été injecté 2 cm²-d'émulsion.

Le cobaye est nourri au moyen d'herbe fraîche, de foin, de carottes

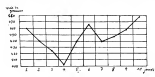


Fig. 8. — Courbe de poids du cobaye nº 1, inoculé avec l'Aspergillus fumigatus, non irradié.

et de lait. La pesée est effectuée journellement; nous donnons la courbe de poids (fig. 8).

Le dixième jour après l'inoculation, l'animal ne montrant pas de symptômes caractéristiques de l'infection aspergillienne est nourri pendant quatre jours successifs au moyen de pommes de terre coupées en morceaux cylindriques de 6 ctm. de longueur sur 1 ctm. de diamètre, couverles de spores d'Aspergillus l'amigatas. Ces pommes de terre sout délayées dans du lait. L'animal présente à partir du quatrième jour de cerégime les symptômes suivants : il est paresseux, fatigué, très nerveux, il présente des mouvements impulsifs et pas d'appétit. Le poids commence à baisser.

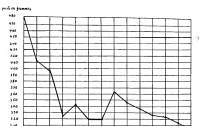
A partir de ce moment l'ingestion de spores est interrompue et le cobave est mis à un régime très nourrissant.

Ci-dessous, la courbe de poids à partir du douzième jour de l'inoculation, donc du premier jour de l'ingestion de spores (fig. 9).

Quinze jours après le commencement de ce régime, le cobaye a diminué de 180 gr. Nous avons jugé propice de le sacrifier. L'autopsie révèle la prèsone de lésions ulcèrées au début de l'intestin gréle aver purulence, d'autres au niveau du cæcum et dans le foie. Ces lésions ont environ 0 ctm. 5 de diamètre, elles sont jaune verdâtre. Nous constatons en outre quelques adhèrences de la plèvre; le foie est congesstatons en outre quelques adhèrences de la plèvre; le foie est conges-

300

tionné, le cœur est hypertrophié; le péricarde et l'estomac, très gonflès. Celui-ci renferme des débris alimentaires non digérés provenant d'un repas absorbé sept à huit heures auparavant; une des ulcérations de l'intestin correspond à une zone auréolée, purulente de la peau, concentrique précisément au point de l'incueltaino sous-cutanée. Nous avons procédé à la culture de pus provenant d'ulcération intestinale, hépatique et de contenu stomacal sur milieu de Sasoraun. Après quinze jours de séjour à l'étuve à 37°, nous obtenous des cultures pures d'Aspec-



2. 9. ~ 45 46. 12. 48 19 to 11 12 13 14 15 journ

Fro. 9. — Courbe de poids du cobaye nº 4,
à partir du douzié me jour de l'inoculation, donc premier jour de l'ingestion des spores.

gillus funigatus sur les milieux ensemencés avec le pus intestinal et hépatique. Le troisième nous donne de minces flaments mycéliens avec une riche flore bactérienne et cryptogamique, dont l'Oidium luctis forme la plus grande partie. Au moyen de ces cultures pures, nous avons inocuté un pigeon dans la veine axillaire (2 cm² d'émulsion de spores : 40.00 à 50.000 spores par millimétre cube de sérum physiologique). Le pigeon est mort le cinquième jour. A l'autopsie nous avons mis en évidence les lésions caractéristiques de l'aspergillose. Nous pouvions donc conclure que notre espèce était pathogène.

II. - Espèce soumise a l'irradiation sur milieu dissocié.

Dans nos expériences antérieures sur la croissance et la stabilité des caractères morphologiques acquis par l'organisme irradié, il nous a eté donné de constater une sorte d'exaltation de vitalité. D'autre part, les recherches biologiques sur le pouvoir réducteur vis à-vis des sucres et l'influence sur la concentration en ions H du milieu nous ont montré une diminuition remarquable de cette vitalité. Ces résultats semblaient contradictoires : c'est alors que nous etimes l'idée d'étudier le pouvoir pathogène de l'Aspergillus fumiatus irradié.

Un pigeon a été inoculé dans la veine axillaire (avec 2 cm² d'une émulsion contenant par millimètre cube 90.000 à 100.000 spores d'Aspergillus fumigatus provenant d'un milieu dissocié et irradié).

L'animal a manifesté pendant quatre jours des symptômes d'une infection aspergillaire; des tremblements nerveux et une prostration assez prononcée; l'appétit était nul et la température montait.

A partir du cinquième jour, l'animal a repris le goût de la nourriture, il montrait un grand besoin de boire. Les secousses nerveuses étaient de beaucoup diminuées. Il entrait en convalescence; la guérison était survenue après quinze jours.

Cette expérience nous a donné la certitude que la vitalité de l'organisme pathogène irradié a diminué. Le radium a done exercé une influence défavorable, nocive même, sur le développement de l'Aspergillus fuminatus à la fois sur milieu dissocié et sur milieu non dissocié.

Nous nous expliquons l'exaltation apparente de croissance de la culture provenant du milieu dissocié et irradié par un phénomène de défense, l'organisme luttant contre l'action du radium engendre des appareils reproducteurs no mbreux qui, par suite de la souffrance, prennent une forme anormale.

Nous trouvons dans ce phénomène une preuve que l'action du radium sur un organisme est en rapport avec l'activité vitale de ses cellules et augmente proportionnellement et en raison directe avec cette activité.

Il semble résulter aussi des recherches très diverses effectuées par nous qu'aucune action stimulante produite par l'irradiation sur la croissance de l'Aspergillus fumigatus ne peut être mise en évidence.

En outre l'action du radium sur les infiniment petits dépend du substratum sur lequel ils vivent.

Dans ce sens nous continuons cette étude qui s'étendra à un grand nombre de champignons appartenant aux groupes des *Phycomycètes*, *Ascomycètes*, *Mucédinées*.

A. SARTORY, R. SARTORY et J. MEYER.

(Travail du Laboratoire de Cryptogamie de la Faculté de Pharmacie de Strasbourg.)

L'alimentation au Liban. Le bourghoul. Le kichk.

Le kichk est une préparation alimentaire très en honneur au Liban pendant l'hiver et qui a un mode de préparation curieux. Comme il constitue un aliment de premier ordre, et on va s'en rendre compte, j'ai cru intéressant d'en faire une étude rapide.

Les matières premières sont le bourghoul et le lében. Nous allons en voir la préparation et la composition.

Le bourghoul, qu'on appelle généralement, mais à tort, gruau, est en réalité du blé ouit concassé. Pour le préparer on met du blé soigneusement lavé dans une marmite avec de l'eau et on porte le tout à l'ébullition; on maintient cette dernière assez longtemps pour que les grains soient cuits, mais non écatés. On égoutte alors le blé et on le laisse sécher à l'air. Quand il est sec on le broie au moulin sous forme d'une grosse semoule.

Pour le broyage on emploie souvent, dans les maisons de la montagne, un moulin primitif, le jarouché. Il se compose d'un disque en pierre de 30 à 40 ctm. de diamètre, percé d'un large trou à son centre. Une poignée placée sur le bord permet de le faire tourner sur un autre disque inférieur; une cheville centrale maintient les deux disques exactement l'un sur l'autre. L'orifice central permet l'introduction du blé. Le blé écrasé tombe autour du moulin. Dans ce broyage le blé se sépare du son qu'un vannage fait disparait.

Le bourghoul est d'un usage courant dans la coisine libanaise. Il rentre dans de nombreuses préparations et surtout dans les kulbés de toute sorte, plats nationaux au premier chef, et dont les principaux sont à base de viande pulpée crue (kulbé nayé et autres). En ville on trouve du bourghoul dans toutes les épiceries.

J'ai analysé le bourghoul et voici les résultats de cette analyse :

Eau													14,28
Cendres													
P*()3												÷	0,79
Amidon													61,20
Graisse													0,60
Cellulose .	 												1,82
Avote total												•	4 45

Le tèlen est un lait caillé spécial, analogue au youghourt. On l'obtient en ensemençant du lait chaud avec des ferments lactiques spéciaux. La préparation du télen est la suivante : le lait est porté à l'ébullition et on le laisse ensuite refroidir jusqu'à ce que l'opérateur puisse y plonger le doigt et supporter la chaleur pendant le temps nécessaire pour compiter jusqu'à vingt : cela correspond, d'après mon contrôle direct à 33/34°. Dans ce lait encore très chaud on délaie une cuillerée de robb (le robb est du lèben de la veille), puis on abandonne le tout à lui-même en entourant le récipient de couvertures pour que le refroidissement soit très lent et sans choes. Le lait prend alors l'aspect d'une gelée assex ferme.

Le lében est la base de l'alimentation libanaise. On le sépare parfois de son petil-taite el emettant dans un sac en toile qu'on suspend. Peu à peu le liquide s'écoule et il reste une masse blanche, solide, très légèrement acide, qui constitue le lébné. Le lébné peut se conserver plusieurs jours. Pour les provisions d'hiver on le met sous forme de petites boules, de 2 à 3 ctm. de diamètre, qu'on expose au soleil pour les dessécher partiellement et qu'on conserve ensuite dans l'huile.

Dans la fermentation du lében il n'y a pas simple coagulation de la caséine. Une transformation partielle de lactose en acide lactique se produit et au bout de deux à trois jours la caséine elle-même commence à être peptonisée. Ces transformations sont intéressantes à connatite nour compendre la valeur du kieba.

Les deux matières premières étant connues, voyons la préparation du kichk. Pour cela on prend du bourghoul, on le lave à l'eau froide et après l'avoir égoutté on le mélange avec son poids de lében. Certains emploient le léhen frais, d'autres le léhen de deux à trois jours. Le tout est mis dans un ma'ajin (sorte de grande terrine hémisphérique), recouvert d'un sac et de couvertures et abandonné à lui-même. Le lendemain le bourghout avant absorbé l'eau du lében et s'étant ramolli. on pétrit la masse et on lui ajoute une deuxième dose de lében égale à la première de facon à obtenir une masse molle. La même opération a lieu vingt-quatre heures après de facon à employer, en tout, trois fois le poids du bourghoul en lében. A partir de ce moment et pendant six jours, on abandonne la masse à elle-même, avec les précautions indiquées pour éviter un refroidissement, en se bornant à un vigoureux malaxage tous les matins. Il se produit une fermentation intense. Au bout du temps voulu, on a une masse assez homogène épaisse et dont le bourghoul s'est, peu à peu, écarté. On divise la masse en boulettes qu'on fait sécher au soleil. Quand les boulettes commencent à sécher, on les écrase entre les mains et on continue l'exposition au soleil et le broyage jusqu'à ce que le tout soit sec et pulvérisé. La poudre obtenue est enfermée dans des jarres.

Certains laissent les boulettes au soleil jusqu'à dessiccation complète et les passent ensuite au *jarouché*. Les fabriques de *kichk* emploient le moulin.

Le mode opératoire que je viens de décrire n'est pas fixe. Dans la montagne du Liban on emploie le lait de vache et le *lében*. A Baalbeck, où l'on prépare un *kichk* renommé, on emploie le lait de chèvre : le premier jour on met du lében, les autres jours on met directement le lait; celui-ci entre rapidement en fermentation.

Le kichk se présente sous forme d'une farine plus ou moins fine, blanche, de saveur acidalée non désagréable. L'odeur est bonne. Il renferme encore des ferments lactiques et coagule le lait à 37º en trois à quatre heures. Il rancit assez rapidement et c'est pourquoi son emploi cesse à partir du mois d'avril.

 \vec{J} ai analysé des kichk de diverses origines. Voici le résultat de ces analyses :

A. - Kichk de Baalbeck:

B. - Kichk acheté au bazar de Bevrouth ;

C. - Kichk de la haute montagne (Meirouba);

D. - Kichk du bas Liban (Baabdat).

	A	В	C	D
	_	_	_	-
Humidité	12,19	11,86	8,67	9,79
Cendres	4,41	4,74	6,77	6,17
Acide phosphorique PO:	0,99	0,88	0,81	0,98
Beurre	7,05	4,95	6,09	9,71
Lactose anhydre	1,72	0,27	2,80	4,50
Amidon	50,56	59,68	45	46,80
Acidité totale en SO'H's	1,41	0,65	0,82	0,63
 — en acide lactique 	2,59	1,19	1,50	1,15
Acide lactique	1,94	0,95	1,34	0,92
Azote total	2,12	1,62	1,62	2,42
- soluble	0,15	0,17	0,22	0,59
Matières albuminoïdes calculées	13,70	10,05	10,05	15,70

Le poids des matières albuminoïdes a été obtenu en multipliant le poids d'azote total par le facteur 6,5.

Le kichk ne se conservant pas longtemps et prenant dès que viennent les chaleurs le goût de « rance », j'avais dégraissé un échantillon par la benzine de pétrole légére. J'en donne c'd-dessous l'analyse (E. J'y joins l'analyse d'un échantillon dégraissé aussi (F), examiné aimablement par les laboratoires des produits de régime Heudeberat à Nanterre.

										E	F
										_	_
Humidit	é									13,09	12,23
Cendres	totales.									4,83	5,15
	solubles										2,38
	insolubl	es								30	2,77
P*05										1,05	0,96
Matières	grasses									16	0,21
Lactose	anhydre									1,84	2,10
											51.86

	E	F
	_	-
Acidité totale en SO'H"	1,36	0,92
en acide lactique	2,49	*
Acide lactique	2,02	
Azote total	2,24	2
- soluble	0,14	۸,
Matière albuminoïde	14,50	12

Analyse. — La détermination des proportions d'eau et de cendres ne présente rien de particulier.

Le beurre a été dosé en épuisant par de la benzine de pétrole légère. Je me suis assuré que ce dissolvant n'entrainait pas d'acide lactique.

Acide lactique. — Extrait par épuisement à l'éther du kichk préalablement dégraissé à la benzine de pétrole. Je me suis assuré qu'on arrive à une extraction complète et qu'on obtient l'acide lactique sans lactose.

L'acidité totale a été dosée en utilisant la méthode officielle à l'alcool employée pour les farines. Je l'ai exprimée en acide sulfurique et en acide lactique.

Le l'actose a été obtenu en épuisant par l'eau le résidu du traitement au pétrole et à l'éther. On ne peut opèrer par lixiviation, le kichk se gonflant rapidement. J'ai opèré au moyen du centrifugeur Tusuxio employé pour l'analyse officielle des laits. Les tubes ont une capacité suffisante pour ce but. La solution obtenue s été dosée suivant la méthode BRETEAND.

L'amidon comprend toutes les substances hydrolysables en sucres réducteurs en suivant la méthode Balland employée pour les farines.

L'azote total a été dosé par la méthode Kjeldhal.

L'azote soluble a été dosé de même sur le liquide servant au dosage du lactose.

L'acide phosphorique a été isolé à l'état de phosphomolybdate d'ammoniaque en partant des cendres obtenues au moyen du nitrate de magnésie.

Professeur P. Guigues.

Faculté française de Médecine et Pharmaxie de Beyrouth.

(Institut de Recherches chimiques du Libau.)

REVUE D'UROLOGIE

Corps puriques et acide urique.

Nous passerons en revue les principales méthodes proposées pour le dosage de l'acide urique et des corps puriques existant dans l'urine et dans le sang. Puis nous envisagerons l'application de ces méthodes à l'étude du métabolisme de l'acide urique.

ACIDE URIQUE

Avant d'exposer les méthodes de dosage, rappelons quelques-unes des propriétés chimiques de ce corps, qu'il importe de connaître avant de pratiquer le titrage.

Découvert par le pharmacien Scheele dans les calculs vésicaux, il reçut son nom de Fourcroy qui reconnut sa nature acide. Liebus et Wöhler en firent une étude approfondie. Il répond à la formule brute : C'H'N'0' = 168.

Remarquons que l'acide urique renferme le tiers de son poids d'azote. Sa constitution fut établie par les travaux de Strecher et de Fischer. La formule de constitution est :

$$\begin{array}{c|c} OC & IIN - CO \\ IC - NH & CO \\ IC - NH & CO \end{array}$$

L'acide urique est envisagé ainsi comme un diuréide résultant de l'accolement de deux restes d'urée par une chaîne en C'.

Cette constitution est d'accord avec les nombreuses synthèses de l'acide urique :

Condensation de deux molécules d'urée au moyen de l'amide trichlorolactique dans la synthèse d'Horbaczewski; c'est au moyen de l'éther acétylacétique que Bebbenn et Rosen réalisent cette condensation.

De plus, on peut obtenir un dérivé tétraméthylé et les CH^{*} sont fixés à N; par hydrolyse on obtient en effet NH^{*}CH^{*}.

Suivant la place de H substitué, on peut donc prévoir quatre dérivés monométhylés; notons que non seulement les quatre dérivés monométhylés prévus ont été préparés, mais d'autres encore; on est alors conduit à attribuer à l'acide urique d'autres formules tautomériques :

$$0 = C \bigvee_{\substack{C - NH \\ IIN - C - NH}} C = 0 \qquad \text{et} \qquad \underset{\substack{N - C - NH \\ N - C - N}}{\text{loc}} C \rightarrow N$$

Ces formules de l'acide urique permettent d'ailleurs d'expliquer plus facilement la formation de dérivés chlorés.

Par action d'un mélange de POCl^a et PCl^a sur le sel de potassium, on obtient facilement le composé suivant :

$$C \subset \begin{bmatrix} C & V \\ C & -N \end{bmatrix}$$

résultant du remplacement des oxhydryles OH par Cl.

La réduction de ce dérivé trichloré par le mélange PHI 4- HI conduit à la purine de Fiscuer.

Cette base synthétique présente un grand intérêt théorique.

L'acide urique, en effet, et les bases nucléiniques se rattachent à ce novau fondamental.

L'hypoxanthine est ainsi la 6 oxypurine. La xanthine la 2.6 dioxypurine.

 $HC = \begin{cases} 0 & \text{of } C - NH \\ 0 & \text{of } C - NH \\ 0 & \text{of } C - NH \end{cases}$

L'adénine devient la 6 amino-purine. La guanine une 2 amino-6 oxypurine

et l'acide urique devient une 2.6.8 trioxypurine.

L'hydrolyse des acides nucléiques par les acides minéraux fournit la xanthine, la guanine, l'hypoxanthine et l'adénine.

Quand on hydrolyse les acides nucléiques par les nucléases, on obtient seulement les deux bases : guanine et adénine.

Des diastases désaminantes interviennent alors pour transformer l'adénine en hypoxanthine et la guanine en xanthine.

Enfin l'hypoxanthine et la xanthine par oxydation donnent l'acide urique.

Ces formules expliquent le passage de l'adénine et de la guanine provenant de l'hydrolyse des acides nuclèiques à l'acide urique et la parenté de ce dernier avec la xanthine et l'hypoxanthine, oxypurines existant normalement dans l'urine.

PROPRIÉTÉS DE L'ACIDE URIQUE.

L'acide urique se présente sous la forme d'une poudre cristalline, très peu soluble dans l'eau; se dissout dans 1.800 parties d'eau bouillante et 14.000 narties d'eau à 10º.

Il est insoluble dans l'éther, le chloroforme, l'alcool.

La présence de l'urée, du carbonate ou du phosphate de sodium, des sels de lithium augmente la solubilité de l'acide urique.

Sous l'influence de la chaleur l'acide urique se décompose sans fondre et sans se volatiliser. Il se forme du carbonate d'ammonium, de l'urée, de l'acide cyanique, de l'acide cyanhydrique et du charbon.

L'acide urique se comporte vis-à-vis du tournesol comme un acide faible.

Deux atomes d'hydrogène voisins des groupes CO, suivant une règle générale, sont substituables par des valences métalliques et on peut obtenir ainsi deux séries de composés: les urates acides et les urates neutres.

Les urates neutres alcalins s'obtiennent en traitant l'acide urique par une lessive alcaline; ils sont beaucoup plus solubles que l'acide urique; l'urate neutre de sodium se dissout dans 35 parties d'eau à 37°.

Les urates acides s'obtiennent en faisant passer un courant d'acide carbonique dans la solution des urates neutres.

Ils sont beaucoup moins solubles que les urates neutres; à 37° l'urate acide de sodium se dissout dans 580 parties d'eau. On ne connaît que l'urate acide d'ammonium, il est pratiquement insoluble (4.600 parties d'eau à 15°).

L'insolubilité des urates d'argent, de plomb, de mercure et de cuivre est souvent mise à profit pour isoler et doser l'acide urique.

Réduction de l'acide urique :

Réduit par l'amalgame de sodium l'acide urique donne successivement la xanthine et l'hypoxanthine.

Oxydation de l'acide urique :

L'étude de l'oxydation de l'acide urique offre un grand intérêt; cette réaction est mise à profit pour effectuer des dosages.

Les produits d'oxydation dépendent non pas de la nature de l'agent oxydant, mais bien de la réaction du milieu dans lequel s'opère l'oxydation. Suivant le milieu il y aura ouverture de l'une ou de l'autre des chaînes fermées.

A. — En milieu a'calin, pas d'urée et formation d'allantoïne :

$$0C \bigvee_{\substack{1 \\ C - NH \\ NN - C - NH}}^{1C - NH} CO + O + H^{2}O = \underbrace{NH^{2}}_{\substack{1 \\ CO - NH - CH - NH \\ Materials}}^{NH^{2}} CO - NH$$

B. — En milieu acide, élimination d'une molécule d'urée et formation d'alloxane :

En réalité, le processus d'oxydation de l'acide urique est moins simple que ne l'indiquent les équations précédentes. Les produits obtenus sont plus nombreux et le mécanisme des réactions qui leur donnent naissance a fait l'objet de nombreux mémoires. La bibliographie relative à ce sujet et l'état actuel de cette question ont fait l'objet d'un article très complet et très documenté de Léon Plaux (").

Sundwick (*) a montré que MnO'K permettait d'obtenir soit l'allantoine, soit l'uroxanate de potassium suivant que la liqueur oxydée est traitée par l'acide acétique ou concentrée en présence d'un excès de potasse.

Mons (*) a étudié l'oxydation de l'acide urique par l'iode en milieu alcalin. Cet auteur a remarqué que, dans le procédé Roxenèse, l'oxydation d'une molécule d'acide urique absorbe 2 atomes d'iode; si au contraire on ajoute un excès d'iode, laisse en contact un certain temps, et si on titre l'iode par retour, après avoir acidulé la liqueur on constate qu'une molécule d'acide urique consomme toujours plus de 2 atomes d'iode, sans que le chilfre obteun soit constant. Cherchant à expliquer cette anomalie l'auteur fait les constatations suivantes :

La liqueur claire obtenue après oxydation par l'iode en présence de bicarbonate de potassium, acidulée par l'acide acétique laisse déposer après concentration de l'allantoïne.

L'allantoïne est-elle un produit direct de l'action oxydante de l'iode ou provient-elle du dédoublement d'un composé internédiaire?

Si on ajoute à la liqueur, aussitôt après l'oxydation, du réactif de NESSLER, il n'y a pas réduction immédiate. Or avec l'allantoine il y a une forte réduction; si on ajoute le même réactif après avoir acidulé, la réduction s'accuse instantanément.

L'allantoïne n'apparaît donc qu'après acidulation; elle n'est pas le résultat direct de l'oxydation, elle provient vraisemblablement d'un corps intermédiaire qui, d'ailleurs, n'a pu être isolé. Kuzz, reprenant les

L. Piaux. Oxydation de l'acide urique en liqueur alcaline. Etat actuel de la guestion. Bull. Soc. Ch. Biol., 1923, 7, p. 443.

^{2.} Suxowick. Acide uroxanique. Zeitschr. für physiol. Ch., 20, p. 335.

^{3.} J. Moss. Oxydation de l'acide urique par l'iode en milieu alcalin. Journ. de Pharm. et de Chim., 1924, 29, p. 529 et 1924, 30, p. 5.

hypothèses de Behrend, admet la série de transformations suivantes : L'acide urique par oxydation et hydratation donnerait l'acide oxyacétylène-diuréine :

lequel donne par la potasse : l'acide uroxanique :

et traité par les acides perd CO2 et conduit par ouverture d'un des novaux à l'allantoine :

$$0 \subset \begin{pmatrix} CO \cap H \\ IN - C - NI \end{pmatrix} \subset 0 \longrightarrow 0 \subset \begin{pmatrix} IN - C \cap HI \\ IN - C - NI \end{pmatrix} \subset 0 \longrightarrow 0 \subset \begin{pmatrix} IN - C \cap HI \\ IN - C \cap HI - C \cap HI \end{pmatrix} \longrightarrow 0 \subset \begin{pmatrix} IN - C \cap HI \\ IN - C \cap HI - C \cap HI \end{pmatrix} \subset 0 \subset \begin{pmatrix} IN - C \cap HI \\ IN - C \cap HI - C \cap HI \end{pmatrix} \subset 0 \subset \begin{pmatrix} IN - C \cap HI \\ IN - C \cap HI - C \cap HI - C \cap HI \end{pmatrix} \subset 0 \subset \begin{pmatrix} IN - C \cap HI \\ IN - C \cap HI -$$

MÉTHODES DE DOSAGE DE L'ACIDE URIQUE DANS LES URINES

Sous quelle forme s'élimine l'acide urique?

On admet que d'une manière générale l'acide urique s'élimine principalement sous forme d'urates alcalins. Rangier (1), reprenant l'hypothèse de l'élimination sous forme d'un complexe organique soluble, a donné à un important travail que nous analyserons les conclusions suivantes:

- « L'acide urique peut exister dans les prines sous deux formes :
- 1º Une forme copulée qui constitue la forme d'élimination ordinaire. c'est-à-dire celle que l'on rencontre dans les urines normales ou dans les urines à sable urique. Cet acide urique copulé, soluble en milieu aqueux, constitue dans les urines normales un édifice moléculaire stable; dans les urines à sable urique, il se dissocie, vraisemblablement, sous l'influence de l'acidité urinaire, pour donner naissance à de l'acide

^{1.} CHELLE et RANGIER, Les formes d'élimination de l'acide urique urinaire. Bull. Soc. Chim. Biol., décembre 1924, 6, p. 992.

urique cristallisé (sable urique) et à un groupement organique agissant sur le cuivre.

2º Une forme acopulée (uralgs acides) que l'on rencontre fréquemment dans les urines des flèvreux ou des opérés, après anesthésie générale. Ces urines ont un aspect caractéristique, elles sont viches en pigments et possèdent un dépôt abondant, coloré en rose, d'urates acides. »

La nature de cette copule reste indéterminée. Est-ce suivant l'hypothèse de Klemperer l'urochromogène, ou le colloïde électronégatif d'Iscovesco? un acide aminé? un pentose?

Retenons cependant un point important: soit par décopulation, si copule il y a, soit par précipitation des urates par refroidissement de l'urine, soit par formation d'urate d'ammonium, de nombreuses urines laissent déposer ainsi une parlie importante de l'acide urique éliminé.

Il importe que cet acide n'échappe pas au dosage.

Les traités classiques n'insistent pas en général sur ce point et nous avons vu des résultats de dosages dans lesquels le sable urique avait été laissé de CMÉ.

On devra donc s'assurer qu'il n'y a pas eu de pertes au cours des transvasements de l'urine, et si l'urine présente un dépôt on devra toujours, avant de procéder au dosage, alcaliniser par la soude et chauffer l'urine au bain-marie pour maintenir en solution les composés uriques.

L'AMBLING et VALLÉE (1) ont montré que le talc par simple agitation entraîne une fraction notable de l'acide urique. Il faut donc éviter l'emploi du talc dans la clarification des urines.

Assuré d'opérer le dosage sur la totalité de l'acide urique émis, on pourra ou bien doser l'acide urique seul ou bien le bloc xantho-urique. Envisageons d'abord les méthodes dosant l'acide urique seul.

DOSAGE DE L'ACIDE URIQUE SEUL

Les méthodes à envisager se ramènent à quatre types :

 Précipitation de l'acide urique seul à l'exclusion des autres purines et dosage de l'acide isolé (HOPRINS, RONCRÈSE).

 II. — Précipitation des purines autres que l'acide urique et titration de l'acide urique dans le filtrat (Τπιέπγ).

III. — Dosage colorimétrique à l'aide d'un réactif spécifique de l'acide urique (Folin et Wu, Thiéry, Banedict et Franke).

 Précipitation des purines totales avec possibilité d'isolement de l'acide urique (Krüger et Schmid, Salkowski-Ludwig).

^{1.} C. R. Soc. Biol., 1920, 83, p. 793.

I. - PRÉCIPITATION DE L'ACIDE URIQUE SEUL.

Deux temps sont à envisager : 1° Isolement de l'acide urique ; 2° Son dossae.

1º Isolement.

L'acide urique est précipité à l'état d'urate d'ammonium (Hopkins). Pour obtenir cette précipitation l'urine traitée doit être riche en sels ammoniacaux et renfermer un excès d'ammoniaque.

- Quel sel ammoniacal employer?

L'expérience montre que le chlorure d'ammonium donne un meilleur résulta que le sulfate et Roscuisz recommande la technique suivante : « Prendre 100 cm² d'urine, les additionne de 15 cm² d'ammonique et de 15 gr. de chlorure d'ammonium. Laisser en contact au moins trente minutes ».

- Le précipité d'urate d'ammonium entraîne-t-il des bases xanthiques?

Les vérifications récentes de Fleurr et Genevois (°), de Kayser et Le Breton (°) permettent de répondre négativement.

Le précipité d'urate d'ammonium ne retient pas de bases xanthiques.

- La précipitation de l'acide urique est-elle totale?

Les expériences de Bovin (*) qui concordent avec celles de KAYSER et Le BRETON montrent que tant qu'on opère sur des liqueurs ayant une teneur en acide urique au moins égale à 0 gr. 10 par litre, la perte d'acide urique reste sensiblement constante et égale à la perte indiquée par ROSCHÉSE: 0 gr. 01 par litre.

Mais quand on descend au-dessous de 0 gr. 10 par litre la précipitation n'est pas complète ou ne se fait pas au bout de trente minutes. On l'améliore en substituant aux 13 gr. de chlorure d'ammonium 30 gr. pour 100 cm' de liqueur et en laissant en contact pendant vingt-quatre heures avant filtration.

2º Dosage de l'acide urique dans le précipité d'urate d'ammonium.

Ce dosage pourra s'effectuer :

a) Par oxydation soit en milieu sulfurique à l'aide de permanganate de potassium suivant Horrins, soit en milieu alcalin par l'iode suivant Ronchèse. Dans les deux cas, la rapidité avec laquelle on ajoute le réactif oxydant influe sur les résultats. Pour pouvoir opérer rapidement

FLEURY et GENEVOIS. Le dosage des bases xanthiques. Bull. Soc. Chim. Biol., 1920, 8. p. 783.

^{2.} Mill LE Breton et Ch. Kayser. Revue critique des méthodes de dosage de l'acide urique et des oxypuriues dans l'urine. Bull. Soc. Chim. Biol., 1926, 8, p. 816.

^{3.} Borvis. Dosage de l'acide urique à l'état d'urate d'ammoniaque. Bull. Soc. Chim. Biol., 1927, 9, p. 149.

il est bon de faire un premier dosage donnant la valeur approchée du résultat.

b) Suivant la méthode argentimétrique de Denigès après solution de l'urate d'ammonium par addition de soude.

c) Par « kjeldahlisation » après élimination de l'ammoniaque.

BOIVIN (') a appliqué cette méthode au dosage de très faibles quantités d'acide urique.

Voici sa méthode qui peut être appliquée à l'urine :

On dissout le précipité d'urate d'ammonium par 25 cmº de soude N/5, on lave le filtre à l'eau et sur la solution d'urate sodique obtenue, additionnée de i gr. de NaCl et amenée à 100 cm², on fait une précipitation mercurique par 2 cm1 de réactif de Denicks (1), on ajoute I goutte de phtaléine, puis on verse goutte à goutte de la lessive de soude à 36°, jusqu'à ce qu'on voie apparaftre en liqueur encore incolore un louche dù à un commencement de précipitation de l'urate mercurique. Par II à III gouttes de plus, on est en liqueur rouge et le précipité flocule et dépose presque immédiatement. Le précipité est requeilli par centrifugation et égoutté à fond. On le fait bouillir dix minutes avec 50 cm. d'eau et 0 gr. 05 de MgO. On ajoute 1 cm. de SO'H2 et on kieldahlise avec 0 gr. 2 de SO'K' et I goutte d'alcool. Le mercure catalyse la décomposition qui est très rapide, terminée bien avant trente minutes. On distille dans l'appareil de Pannas et Wagnen. [Ajouter à la soude quelques gouttes d'une solution concentrée d'hyposulfite de sodium pour déplacer le mercure de ses combinaisons avec l'ammoniaque (Parnas). Un réfrigérant en pyrex suffit. Le distillat est recu dans 10 cm. SO.H. N. 10 et on titre l'excès d'acide par NaOH N/10, en présence de rouge de méthyle :

i cm* SO*H* N/10 = 1 mmg. 4 d'azote = 4 mmg. 2 d'acide urique.

II. — DOSAGE DE L'ACIDE URIQUE DANS L'URINE FILTRÉE APRÈS PRÉCIPITATION DES AUTRES PURINES.

TRIERY (*) propose de doser l'acide urique après défécation de l'urine par le ferrocyanure de potassium et de zinc qui précipiterait les autres corps puriques. FLEURY et GENEVOIS (*) concluent après étude critique de ce procédé :

Ces diverses comparaisons permettent de conclure que le ferrocyanure de zinc n'entraîne, pratiquement, que de faibles quantités d'acide urique, mais que, d'autre part, il ne précipite pas complètement les bases xanthiques.

Boivin. Recherches sur le dosage de l'acide urique par micro-analyse. Bull. Soc. Chim. Biol., 1927, 9, p. 167.

^{2.} Formule classique : HgO = 10 gr., SO'H' = 40 cm³; H'O quantité suffisante pour 200 cm³. Il y a un excès d'acide libre.

^{3.} Thirry. Le ferrocyanure de zinc et de potassium comme agent de précipitation des urates. Journ. de Ph. et Chim., 1921, 23, p. 494.

^{4.} FLEURY et GENEVOIS. Bull. Soc. Chim. Biol., 1926, 8, p. 788.

III. - DOSAGE COLORIMÉTRIQUE.

La réaction colorimétrique de Folin et Denis, dont nous parlerons spécialement à propos du dosage de l'acide urique dans le sang, semble pouvoir être appliquée à l'urine, Folin et Grigard (1) ont vérifié, en effet, la spécificité de la coloration fournie par le réactif phosphotungstique.

Elle a été appliquée à l'urine par Folin et Wu (*), par Thiêry (3).

Il semble bien cependant qu'on obtienne des chiffres trop forts, qui concordent d'ailleurs, en général, avec ceux fournis par la méthode exponergentimétrique de DENIGÉS. celle-ci dosant la totalité des purines.

Le dosage de l'acide urique après isolement du précipité renfermant la totalité des purines ne sera qu'une partie de la méthode plus générale dosant à la fois les purines et l'acide urique.

IV. - DOSAGE DES PURINES TOTALES ET ISOLEMENT DE L'ACIDE URIQUE.

Rappelons seulement ici que la méthode HAYGRAFT-DENIGÉS, décrite dans tous les traités classiques, permet le dosage global des corps puriques.

KAYSER et LE BERFON(*), dans une excellente revue de la question, opposent de sérieuses critiques à cette méthode : toutes les parines ne se combinent pas au nitrate d'argent ammoniacal comme l'acide urique (4 atome Ag par molécule d'acide urique) et de plus le poids moléculaire de la xanthine, de l'hypoxanthine différent sensiblement de celui de l'acide urique. Ces auteurs ayant fait une série de déterminations par la méthode de DENGÉS sar des solutions d'acide urique et d'oxypurines concluent hisi :

Il ressort de ces expériences que la xanthine et l'hypoxanthine dans la méthode de Davisis ne donnent pas une combinaison aver le nitrate d'argent, mais plusieurs. Que selon la proportion d'acide urique par rapport aux oxypurines, celles-ci-se combinent avec des quantités d'argent variables (formation de complexes). Par suite, les résultats fournis par le méthode de Davaies sont plus ou moins inexacts, suivant la composition de l'urine en bases xantho-uriques. Cette méthode ne peut être valable pour l'étude de métabolisme des purines. Le chiffre des purines totales est faux, celui des oxypurines l'est encore plus si on les obient par différence avec le Roxcatsz.

Dans la méthode de Denicès les bases xanthiques sont dosées par dif-

- GRIGAUT. C. R. Soc. Biol., avril 1921, p. 632.
- Folin et Wu. A revised colorimetric method for determination of uric acid in urine. Journ. Biol. Chem., 1919, 38, p. 459.
- 3. Thisay. Application de la réaction phosphotungstique de Folin et Denis au dosage de l'acide urique dans l'urine. Journ. de Ph. et Chim., 1922, 25, p. 87.
- 4. Kaysen et Le Barroy. Revue critique et expérimentale des méthodes de dosage de l'acide urique et des oxypuriues dans l'urine. Bull. Soc. Chim. Biol., 1926, 8, p. 816.

férence (bloc xantho-urique — acide urique dosé par un des procédés spécifiques exposés).

Les méthodes directes séparent l'acide urique du précipité global des purines urinaires.

La précipitation des purines totales est obtenue soit par le nitrate d'argent ammoniacal (Salkowski), soit par le cuivre en présence d'un réducteur (KRGGER).

L'acide urique est séparé, grâce à son insolubilité en milieu acide, et dosé, soit par pesée, soit par titrage de son azole. Nous ferons un large emprunt à la revue de Kayssa et Le Baeton en reproduisant leur exposé de la méthode de Kaüssa et Scumio, et la méthode qu'ils proposent:

La méthode de Kañoza et Sciixio modifiée par Beucsen et Sciirreserxi permet d'isoler à l'état pur la totalité des purines urinaires par double précipitation à l'état de combinaisons cuivreuses. La séparation de l'acide urique dans les autres oxypurioes est faite ultérieurement. Principaux temps de cette méthode.

4º Hydrolyso. — Les 300 où 400 cm² d'urine, pris pour le dossage, sont chauffes dour heures à reflux après avoir été additionnés de s cur 3 à 6 cm² d'acide sulfurique pur (concentration du milieu : 15 */s»). Cette hydrolyse a pour but de détruire toutes les combinaisons de polds moléculire felée qui pouraient géner ultérieurement la précipitation (') fineuts sibumine]. La neutralisation de cet acide introduit, d'autre part, dans le milieu une proportion de sulfate de soude favorisant la précipitation cuivreuse et rendont intuile l'adjonction d'acétate de soude préconisée par les auteurs (Kaücra, Schitzenheim, Besedor et Sains, étc.).

Comme nous l'avons vérifié, une telle hydrolyse laisse intactes les oxypurines. Elle ne détruit pas non plus les aminopurines, beaucoup moins résistantes à l'hydrolyse acide que l'acide urique (Scalarera, et l. E Barco) et qui ne sont attaquées qu'à des concentrations d'acide sulfurique supérieures à 30 %₁₀₀. On neutralise après refroidissement par la soude à 20 %, o dépassant très légèrement. On acidifie par 10 cm² d'acide acétique à 10 %; on porte à l'ébuillition deux minutes. On concentre ensuite au bain-marie à environ 2/3 du volume total, les matières humiques précipitent peu à peu en flocons brun foncé. Le liquide encore chaud est filtré (sur filtre à plis); on lave le précipité de substances humiques sur le filtre, avec de l'eau bouillante acidifiée à l'acide acétique et contennt 20 %, de suffate de soude.

2º Première précipilation. — Le filtrat est neutralisé par la soude, additionné de bisulfité de souda à 30 %, dans la proportion de 10 cm² par 100 cm² de liquide à précipiter. On porte à l'ébullition et on ajoute un volume de suifaite de cuivre à 10 %, égal au volume de bisulfité employé. Les combinaisons cuivreuses des purines précipitent métangées d'oxydué de cuivre. On maintient trois minutes à l'ébullition en agitant constamment avec un agitateur pour éviter les soubresaules.

^{1.} Khoust a signalé l'inconstance de la précipitation de l'acide urique à l'état d'urate cuivreux. Bull. Soc. Chim. Biol., 1922, 4, p. 375.

Le liquide bouillant est filté rapidement sur un filtre à plis de 15 ctm. de diamètre (papier pour filtrations rapides). On lave la capsule et le précipité rassemblé sur le filtre avec de l'eau bouillante, jusqu'à ce que les eaux de lavage passent incolores. En général, il suffit de couvrir le filtre trois fois pour enlever l'excès de sulfate de cuivre et les impuretés azotées non combinées an cuivre.

3º Deuxième précipitation. — Le filtre contenant le précipité est alors remis dans la capsule où a eu lieu la première précipitation, on ajoute 150 cm² d'eau bouillante et 70 cm² de sulfure de sodium (°).

On dilacère bien le filtre et on maintient à 70° pendant une à deux minutes. Puis on acidifie nettement par l'acide acétique à 10 °, et on porte à l'ébullition jusqu'à rassemblement du sulfure. On filtre bouillant sur un BCGRERA monté sur une fiole à vide en pyex. On lave soigneusement le sulfure, mêlé de papier, à l'eua bouillante. On s'assure que la décomposition des combinais sons cuivreuses des purines est complète en mettant quelques gouttes de sulfure dans le filtrat, qui ne doit blus précipiter ni noircir.

L'ensemble des filtrats est concentré au bain-marie à 250 cm² dans une capsule de porcelaire; l'hydrogène sulturé est ainsi chassé; le sulture de cuivre et le soufre colloidal se rassemblent; on les élimine par filtration sur un petif filtre sans plis. On réfait une second précipitation dans les mêmes conditions que la première, en employant les quantités de réactifs adaptées au nouveau volume.

Le précipité est recueilli sur un filtre à plis sans cendre et lavé deux ou trois fois à l'eau bouillante.

A. Dosage des purines totales. — Si on ne veut doser que le bloc des purines totales, on met le filtre dans un matras à Kifilami. de 800 cm² avec 130 cm² d'eau, quelques cloches de verre et 0 gr. 5 de magnésie lourde. On fait bouillir pour chasser l'azote ammoniacal que pourrait contenir le précipité, on controle en plaçant un papier de tournesol mouillé à l'orifice du matras. On laisse refroidir, on ajoute 40 cm² d'acide sulfurique pur, un cristal de sulfate de cuivre et 5 gr. de sulfate de potasse. On fait la combustion et on titre l'azote ammoniacal par distillation, en employant de l'acide sulfurique au septième normal. On exprime les bases puriques totales en xanthine en multipliant l'acote par 2,71.

B. Dosage séparé de l'acide urique et des oxypurines. — On isole l'acide urique par cristallisation et on dose les oxypurines dans le filtrat.

Après avoir décomposé par le sulture de sodium le second précipité cuivrique dans des conditions identiques à celles réalisées la première fois, on concentre le filtrat contenant la totalité des purines. On enlève, par filtration sur un petit entonnoir de Jouur, le souffe et le sulfure de cuivre colloidal qui se sont rassemblés. On s'assure qu'il n'y a acoun début de cristallisation de l'acide urique; on recueille le filtrat dans une capsule de verre à fond plat et à bec, portant un trait de jauge à 20 cm²; on concentre jusqu'au repère, on ajoute a lors 10 cm² d'acide chlorydrique à 40 r/s, et on concentre de nouveau

1. On fait une solution de soude à 1 °/o, on divise en deux parties égales, la première est saturée par l'hydrogéne sulfuré, on la réunit à l'autre. Ce sulfure n'est utilisable que pendant quarante-huit heures.

à 20 cm². On laisse reposer trois heures ou plus. L'acide urique se sépare par cristallisation.

Dosage de l'acide urique. — L'acide urique cristallisé est recueilli sur un petit filtre placé sur un entonnoir à filtration rapide. On reçoit le filtrat dus me éprovette graduée de 100 cm². L'acide urique mélausé d'un peu de soufre colloidal reste sur le filtre, on le lave avec de l'acide suifurique à 0,4 %, jusqu'à ce que l'ensemble du filtrat et des eaux de lavage fassent 75 cm². Le filtre contenant l'acide urique est placé dans un matras à Krindent, on on le fait boulifir avec un peu d'aut distillée e 0 gr. 3 de manésie lourde, jusqu'à départ complet de l'ammoniaque éventuellement présent. On dose alors l'azote trouvé, multiplié par 3, donne le poids de l'acide urique. On fait une correction pour la solubilité de l'acide urique dans les 75 cm² de filtrat; Krôcza et Somue ajoutent 3 milligr. 5 d'acide urique comme correction.

Dosage des oxypurines. — Les 75 cm² de filtrat recueillis après séparation de l'acide urique sont constitués par uo mélange d'oxypurines et 3 milligr. 5 d'acide urique. On transvase le filtrat dans un matras de Ketlorin, on chasse l'ammoniaque par ébullition avec 0 gr. 5 de magnésie lourde et on dose l'azote par un Ketlorin.

On déduit de cet azote i milligr. 2 pour l'azote de l'acide urique. L'azote multiplié par 2,71 donne le chiffre des oxyparines en xanthine.

KAYSER et LE BRETON proposent la méthode suivante :

Hydrolyse de l'urine une heure par adjonction de 15 cm² SO'H² pur par litre. Ce procédé laisse intact l'acide urique.

Après hydrolyse, application de la technique Knüger et Schmid, décomposition du précipité cuprique par le sulfure de sodium.

La solution de purines totales pures est amenée à un volume en rapport avec les quantités de purines que l'on sait être présentes (250 cm² environ pour le tiers d'une élimination journalière). Sur ce liquide parfaitement timpide et presque incolore dosage de l'acide urique et des oxpurines.

4º La motité du liquide sert à la détermination de l'acide urique par la méthode de Roxcarise, le virage de l'iode est plus net qu'avec l'urine et les urines à très faible teneur en acide urique donneut des chiffres exacts, puisque les combinaisons cuivreuses sont très insolubles et que' le volume après décomposition est ramené à la même dilution que pour une urine normale.

Le tiers du poids de l'acide urique donne le poids de son azote, soit N'.

2º L'autre moitié est transvasée dans un matras à Kieldaul et on détermine l'azote des purines totales d'après la technique de Krüger, soit N.

N-N' = azote des oxypurines qu'on peut exprimer en xanthine en multipliant par 2,7.

Les méthodes exposées nous ont permis de doser les oxypurines et l'acide urique et d'étudier aussi les variations de leurrapport. Mais elles ne nous donnent aucun renseignement sur la variation qualitative de la composition du mélange des composés xanthiques.

FEERAY et GEREVOR (*) étudiant les variations du rapport entre l'azote des bases xanthiques et l'argent que ces bases sont susceptibles de fixer ont montré que le bloc xanthique avait une composition variable. Ils out proposé une méthode permettant d'étudier les variations qualitatives de ces bases.

Leur but était d'obtenir une méthode permettant d'éliminer l'acide urique par précipitation et de précipiter par l'argent les bases xanthiques restant dans la liqueur.

Le procédé Ronchess qui précipite spécifiquement l'acide urique sembait tout indiqué, malheureusement les auteurs ont constaté que le milieu obtenu se prétait mal à la précipitation des bases xanthiques par l'arcent.

Ils rapportent cette curieuse constatation qui pourrait faire l'objet d'une étude intéressante :

Fait curieux, disent les auteurs dans ume note de leur publication, des expériences nous ont montré que les bases xanthiques séparées de l'acide urique par le procédé Rosceiks, et ne présipitant pas par la mixture argentique de Dexoès en présence de chlorbydrate d'ammoniaque et de l'ammoniaque, précipitaient si on réintroduisait alors l'acide urique préalablement, séparé, à l'état d'urate d'ammonium et redissous à l'aide de quelques gouttes d'HCL. Le même résultat était obteun par addition d'une solution d'acide urique pur.

Ne pouvant utiliser la méthode de Roncuèse pour séparer l'acide urique les auteurs ont repris la méthode de Sakmowski-Ludwig. Ils ont apporté d'heureuses modifications à ce procédé.

Le principe de la méthode est le suivant :

Précipitation des corps xantho-uriques en milieu ammoniacal à l'état de combinaisons argentiques.

Séparation de l'argent à l'aide d'un composé insoluble avec mise en liberté de l'ensemble des purines.

Séparation de l'acide urique par cristallisation.

Ces deux phases, qui sont distinctes dans la méthode de Salkowski-Ludwig, se trouvent confondues dans la technique de Figure et Genevois par l'emploi de l'acide chlorhydrique. L'action de cet acide sur le précipité argentique élimine à la fois l'argent et l'acide urique.

Dans les eaux-mères séparées de AgCl et de l'acide urique, on précipite à nouveau, après neutralisation convenable, les bases xanthiques par l'argent. Dans le précipité obtenu on dose l'azote et l'argent.

1. Fleren et Genevous. Le dosage des bases xanthiques dans l'arine. Bull. Soc. Chim. Biol., 4926, 8, p. 788.

De cel exposé nous pouvons conclure que le dosage de l'acide urique seul peut étre effectué dans une urine normale d'une façon très exacte et très rapide suivant la technique de RONGERSE; si la teneur de l'urine en acide urique est très faible, on double la dose de chlorure d'ammonium et on laisse en conjact vinat-unaire heures avant filtration.

nium et on laisse en contact vingt-quatre heures avant filtration.

S'il s'agit de doser l'acide urique d'une part et les composés xanțhiques d'autre part, la méthode proposée par KAYSER et LE BRETON fournira d'excellents résultats.

La méthode de Fleury et Genevois nous donnera des indications intéressantes sur la qualité des bases xanthiques.

(A suivre.)

L. DAMAS.

NOTICE BIOGRAPHIQUE

ANTOINE BALLAND

1845-1927

Avec Balland, mort à Paris le 6 janvier dernier, disparaît l'une des figures les plus sympathiques, l'un des représentants les plus autorisés de la Pharmacie militaire.

Son nom sera rapproché, dans l'histoire de ce petit corps d'élite, de ceux de Cauver, Rocssan, Gessand, ses contemporains, tous savants distingués qui, dans des voies différentes, ont honoré leur profession, le Service de Santé et l'Armée.

ANTONE BALLAND est né le 16 janvier 1845 à Saint-Julien-sur-Reysouze of l'un de ses lointains aïeux, originaire d'Epinal, était venu se fixer vers 1700. Il fréquente d'abord l'école communale, poursuit ses études au lycée de Bourg et, reçu bachelier és sciences, rentre comme stagiaire dans cette ville, chez Tiensor, pharmacien, son parent, qui, sans enfant, espérait lui léguer sa succession. Mais l'année suivante, sur les conseils de Morrier, colonel du génie en retraite, qui lui dit que les pharmaciens de l'Armée sont généralement des hommes de science, il se décide à subir les épreuves du concours pour l'emploi de pharmaciene. d'êve du Service de Santé militaire. Admis à J'Ecole de Strasbourg en 1865, il est recu pharmacien trois ans après, passe à l'Ecole d'application du set recu pharmacien trois ans après, passe à l'Ecole d'application du



ANTOINE BALLAND (1845-1927)

Val-de-Grâce et est nommé pharmacien aide-major de deuxième classe le 34 décembre 4869.

La guerre le surprend jeune aide-major à l'hôpital militaire de Lyon. Aussitôt appelé à servir aux ambulances de l'Armée du Rhin, il assiste aux divers combats sous Metz et est fait prisonnier avec sa formation à Saint-Privat; après quelques jours de captivité, il gagne Lille par la Belgique, rentre à Paris et est affecté à l'ambulance de l'Asile National de Vincennes où il subit le siège et la Commune. Ses impressions d'alors sont rassemblées dans une brochure qu'il a publiée sous le titre: La Guerre de 1870 et la Commune. Notes d'un ienne aide-maior.

La guerre terminée, Ballann retourne à Lyon, où il sert sous les ordres de Roussin dont il devient l'ami et plus tard le fidèle biographe. On le retrouve les années suivantes aux hópitaux de la division d'Alger, à la Légion de la Garde Républicaine à Paris, à Cambrai, à Amiens, à l'Hôtel National des Invalides.

Une existence aussi mouvementée n'absorbe pourtant pas l'activité débordante de Ballaxo qui n'a pas oublié les paroles de Moreller et dont l'ambition est avant tout orientée vers l'étude et les recherches; il a déjà publié dans les Comptes rendus de l'Académie des Sciences une série de notes très documentées sur les blés et les farines; aussi, en 1891, parvenu au grade de pharmacien principal, est-il tout désigné pour le poste de chef de laboratoire des expertises de l'Administration de la Guerre que le Service de l'Intendance vient de créer aux Invalides. Il en assure la direction jusqu'à son admission au cadre de réserve en 1905, puis y revient pendant la Grande Guerre 1941-1948.

Dans ces nouvelles fonctions, pendant près de vingt ans, sans relâche, il analyse les produits les plus divers destinés à l'alimentation et à l'hygiène du soldat. Les blés, les farines, le pain, les denrées de toutes sortes, il en détermine la composition et en déduit des résultats extremement importants au point de vue de l'hygiène alimentaire. Il est membre de nombreuses Commissions ministérielles, le conseiller technique pour l'élaboration des cahiers des charges, l'expert impartial et averti pour tout ce qui a trait aux objets les plus varies de l'habiliement et du campement, rôle des plus délicats, grandi encore par l'importance des intérêts engagés. Il étudie les causes d'altération des approvisionnements de guerre et fait adopter les mesures les plus propres à en assurerla conservation. Il fait des conférences aux officiers stagiaires du Service de l'Intendance militaire et fournit à l'Administration de la Guerre des rapports multiples et variés qui témoignent de l'étendue de ses connaissances et de son jucement.

Plus de deux cents mémoires originaux parus dans les Comptes rendus de l'Académie des Sciences, dans les revues scientifiques, dans la Revue du Service de l'Intendance, dont il a été durant de longues années le rédacteur principal, traduisent les résultats de ses recherches.

La plupart se retrouvent dans les ouvrages qu'il a fait paraître sous les titres: Recherches sur les blés, les farines et le pain, 4894, ouvrage couronné par l'Académie des Sciences, prix Montyon. Les aliments, 1907; Comment choisir ses aliments, 1909.

Entre temps, curieux des choses du passé, il se livre à sa passion favorite, fouille les bibliothèques, les riches archives de la Faculté de Pharmacie et en exhume des documents du plus haut intérêt pour l'histoire de la pharmacie militaire dont il restera l'écrivain le plus consciencieux et le plus éradit. C'est ainsi qu'il publie: Les travaux scientifiques des pharmaciens militaires français, 1882; La chimie alimentaire dans l'œuvre de Parmerrite, 1902; Les travaux de Millon sur les blés, 1905; Le chimiste Duré, 1906; Le chimiste Boussin, 1908; Les pharmaciens militaires français, 1913, œuvres inspirées par l'intérêt du corps auquel îl a voué un profond-atachement ou pieux hommages rendus aux travaux et à la mémoire de ses devanciers.

La haute valeur scientifique de Ballan, ses qualités morales et intellectuelles, l'aménité et la droiture de son caractère inspiraient à tous la confiance et le respect. Sa figure expressive empreinte de bonhomie, sa générosité de œur et d'esprit lui avaient attiré l'estime et l'affection de ses chefs et de ses subordonnès. Il aimait les jeunes et se plaisait à stimuler leurs efforts.

En janvier 1923, à l'occasion de son 80° anniversaire, ses camarades s'étaient associés pour lui offrir dans une manifestation touchante qu'il avait voulue aussi peu bruyante que possible, un témoignage de leur affection.

Les titres et les services de Ballano le désignaient tout naturellement pour l'Inspectorat; mais d'une modestie excessive voisien de la timidité, il se dérobait devant certaines démarches qui semblaient naturelles à ses amis; dénué de tout esprit d'intrigue ou de combativité il fut éliminé de ces hautes fonctions. Atteint par la limite d'âge, il fut retraité pharmacien principal de 4° classe; il avait été fait officier de la Légion d'honneur en 4901.

Des compensations lui étaient venues par ailleurs : il avait été élu associé national de l'Académie de Médecine en 1910, correspondant de l'Institut, dans la section d'économie rurale, en 1912, et membre de l'Académie d'Agriculture en 1919.

Selon son désir, Ballann a été inhumé dans son pays natal, sa chère Bresse où les beaux jours le ramenaient chaque année. Il dort son dernier sommeil sur les bords de sa Reyssouze aimée, non loin des hauteurs de Privage d'où, disait-il, la vue en certains jours s'étend des montagnes du Jura jusqu' à la cime neigeuse du Mont-Bluc.

Louis André,

Pharmacien principal de 1re classe en retraite.

VARIÉTÉS

Troubles circulatoires

causés par l'absorption consécutive de coprins et de vin (1).

La sécheresse de 1926 qui a persisté pendant une notable partie de l'été et de l'automne a retardé la grande poussée fongique annuelle et c'est ainsi que dans notre région la poussée automnale n'a eu lieu que vers la fin d'octobre.

A ce moment, certaines espèces furent abondantes et notamment le Coprinus airumentarius, qui fut récolté en 'assez grande quantité dans les terrains avoisinant les maisons de la banlieue lyonnaise.

Le Courinus atramentarius, qui est habituellement consommé sans

inconvénient, a occasionné à Lyon-Gerland, dans quatre familles différentes, des troubles digestifs et circulatoires assez caractérisés pour être signalés.

Ces phénomènes consécutifs à l'ingestion de ce champignon confirment ce qu'avaient déjà relaté MM. CRIFFLOT (*) et PIERRE (*).

Premièr cas. — M. le capitaine Despierre mange un soir un plat assez copieux de Coprinus atramentarius. Le lendemain, à midi, il consomme à nouveau les mêmes champignons; à peine le repas terminé, M. Despierre ressent de violentes palpitations et constate que son pouls bat à 130, 140, puis 150 pulsations à la minute. Les yeux s'injectent; le visage et le cou sont envahis par une couleur rouge violacé; pas d'envie de vomir, pas de courbature générale, pas de céphalalgie. Un peu inquiet, il descend prendre l'air au jardin; les phénomènes diminent lentement et disparaissent au bout d'une heure et demie environ.

Le soir, M. Desperare ne mange pas de coprins, mais il boit du vin, comme d'habitude; la rubéfaction de la face se reproduit ainsi que les palpitations. Le surlendemain à midi (troisième repas suivant l'ingestion des coprins, donc quatrième repas envisagé), M. Desperare ne boit que de l'eau et aucun trouble ne se manifeste. Le soir, quatrième repas

Communication faite à la Société linnéenne de Lyon, séance du 21 mars 1927.
 Learrior. Sur un cas de rabéfaction de la face tendant à se généraliser à la suite de l'ingestion du Coprinus atramentarius. Bull. Soc. Myc. France, 1916, 32, p. 63.

^{3.} H. Pierre. Nouveau cas de rubéfaction de la face survenu à la suite de l'ingestion du Coprinus atramentarius. Bull. Soc. Myc. France, 1918, 34, p. 28.

succédant au repas incriminé, il boit à nouveau du vin et à nouveau les mêmes troubles reparaissent, mais plus faibles cette fois.

Deuxième cas. — M. G... a consommé également des Coprinus atramentarius en buvant du vin au cours du même repas. Cette personne a ressenti de fortes palpitations vers la fin du repas qui a suivi l'ingestion des coprins. Ces troubles ont reparu pendant quatre repas consécutifs, mais avec une inlensité décrissante.

La rubéfaction cutanée ne manqua pas de se produire et s'étendit au buste et aux bras. M=c G..., qui ne boit pas de vin, put consommer ces mêmes coprins sans éprouver le moindre trouble.

Troisième cas. — Mee D..., ayant absorbé des champignons de la même espèce et bu du vin au cours du repas, éprouva des symptômes identiques après les quatre repas suivants. La rubéfaction de la face était très accusée et s'étendait à la partie supérieure du buste.

Quatrième cas. — M. Nicolardor, adjudant, et Min Nicolardor, sa fille, ont observé les mémes phénomèmes. Les coprins, cette fois, avaient été préparés au vin blanc; vingt minutes après leur absorption, les troubles dèjà décrits commencèrent à se manifester chez ces deux personnes. La fillette présentait un éréthisme vasculaire tellement prononcé que le cuir chevelu était entièrement envahi par une teinte pourpré foncé.

Par la suite, s'étant mis au régime de l'eau, M. NICOLARDOT et sa fille purent consommer impunément ces champignons.

M. Nicolandor m'a assuré avoir ressenti des troubles semblables après ingestion de Coprinus micaceus.

De ces faits bien caractérisés il ressort que :

4º Les coprins préparés au vin blanc ont provoqué des troubles presque immédiats, tandis qu'avec les coprins non cuits au vin, ces troubles ne furent observés que vers la fin du repas suivant;

2º Le Coprinus micaceus produit, également à la condition de prendre du vin, la rubéfaction de la face et des troubles circulatoires;

3º Si dans les repas suivants, sans manger à nouveau des champignons, il est fait usage de vin, les mêmes phénomènes reparaissent parfois quarante-huit heures après, mais avec une intensité décroissante, tandis qu'en ne buvant que de l'eau les troubles cessent complètement.

Peut-on dégager de ces faits quelques considérations pathologiques ou même physiologiques?

Questionné à ce sujet, notre collègue, M. le D' Massia, a bien voulu envisager cette intéressante question au point de vue médical et nous donner son opinion :

« Tout d'abord, au sens réel du mot, les Coprinus atramentarius et C. micacous ne sont pas des champignons vénéneux.

« On peut supposer qu'il existe dans ces champignons une substance

soluble dans l'alcori qui passe avec celui-ci dans le sang au moment de la digestion, pour produire des phénomènes de vaso-dilatation et d'érêthème cardiaque.

- « Cette substance quelle est-elle ? Aucune recherche n'a été faite dans ce sens, que nous sachions du moins, et le champ des investigations reste largement ouvert.
- « Mais la présence d'une substance toxique n'est nullement certaine. Si ces personnes ont absorbé déjà des coprins, on peut penser à des phénomènes anaphylactiques. Les symptômes observés s'y rapportent aussi bien qu'à une intoxication. Les désensibilisations anaphylactiques nonrainet être envisagées dans ce cas.
 - « A moins que ce soit l'alcool contenu dans le vin qui soit à incriminer.
- « Le fait que le vin redonne des malaises quarande-huit heures après l'ingestion ne peut guère être expliqué, il ne semble pas qu'il puisse être en contact avec les coprins dans le tube digestif. Tout an plus pourrait-on admettre que la substance toxique est arrêtée dans le foie et que l'alcool vient à chaque repas suivant la dissoudre, jusqu'à élimination ou transformation définitive.

A. POUCHET.

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I. LIVRES NOUVEAUX

AMGOULVANT (G.). Les Indes méerlandaises. Leur rôle dans l'économie Internationale (Préface de M. En Hunsur), gr. na8, 842 pages en 2 volumes, 32 bois gravés et 205 planches hors bette. Le Monde nouveau, 46, Paris, 1926. — et In es surait étre permis à sauce septie. Le Monde d'ignore comment la Hollande a pu maintenir et organiser un pays 63 fois plus grand qu'elle.

« A la base de toute cette œuvre, la science.

« II m'est arrivé, il y a quelques années, dans une étude de caractère général, de signaler, grâce à des documents d'origine bollandvise, la valeur éducative d'une expérience londée sur des principes et des méthodes qui devraient désormais s'appliquer à toutes les formes de la politique métropolitaine ou coloniele, intérierer ou extérieure. »

Ainsi s'exprime M. Eo. Hasaior, daus la préface qu'il a bien voulu écrire pour présenter ce magnifique ouvrage d'un chef qui a su voir, agir, commandr et souvent réussir avec des mayens si réduits qu'il serait cruel de les rappeler. Combien ces phrases vont au œur de tous œux qui par leurs études scientifiques concourant à la nise en valeur de nos colones, et cela, pas totijours avec l'appui de tous œux qui ont la responsabilité de nos grandes possessions coloniales. Quela enseignements pourtant se dégagent des résultats acquis dans ces lets lointaines, aujourd'hui transformées magiquement par la volonté d'un pâtit peuple. C'est qu'on a su ne pas compler pour doter ces possessions d'une administration aux vues larges, de laboratoires dirigés par des ravants distingués dont les travaux font autorité dans le monde. Les milliers d'éudiants qui depuis vinjet-inq années ont suivi mon enseignement sur les matières premières végétales usuelles, médicinales ou autres, ne seront point étonnées de cet éloge qui peut paraître, à de moins prévenus, quelque peu exagéré et qui n'est que justement mérité.

Après Java, la perie des Indes néerlandaises, aujourd'hui à peu près totalement miss en culture, voici que Sumatra apparaît, et vas eclasser bientide comme une brillante concurrente; ce sera plus tard sams doute également I'lle de Bornés, et d'autres encore. Il est vari que les Hollandais doivent cette prospérité à un effort continu de plusieurs siècles, appuyé sur une méthode rigoureuse et une volonté tenace; aussi me garderai-je d'étabit na comparaison avec ce qui se passe dans notre empire colonial encore si récent, du

moins dans le domaine de l'agronomie.

Il me sera toutefois permis de dire que nous pourrions profiter des connaissances acquises dans les fameux laboratoires dont Buitenzorg est l'Ame; c'est qu'en effet, dans la mise en valeur du sol, les Hollandais de la Malaisie sont des « Malires ».

Or, sans affectation, mais aussi sans restriction, ils publient leurs travaux, discutent les résultats de leurs recherches et hier encore, au cours des Conférences internationales sur le caontchouc et les grands produits coloniaux, qui se tennient à Paris à l'occasion de l'Exposition internationale du conchence, plusieurs, parmi les plus distingués représentants de la science coloniale des laboratoires de Java, apportaient leurs lumières dans les discussions. M. le gouverneur général Avocutvars sait tout cela, et c'est ce qui donne à son magistral exposé une particulière valeur.

A Java, I. 217 exploitations couvrent plus de 600.000 hectares parmi lesquels 160.000 hectares sont réservés à la Canne à sucre; l'étude de l'amélioration sucrière dispose annuellement d'un crédit dépassant 10 millions; résultat : de 1.500 K* de produit à l'hectare en 1640, on est passé à plus de 10.000 K** en 1923.

A Sumatra, dont on se préoccupe réellement depuis un petit nombre d'années, 215.000 hectares sont plantés en Hévéas, 20.000 hectares en Palmier à huile; dans quelque temps on sera stupéfait du développement de ces productions.

Ces deux îles comptent pour 11 °/s de la production mondiale de Sucre (2.000.000 de tonnes), 30 °/s de celle du Cautthouc (170.000 tonnes), 9/10 du Quinquina (170.000 tonnes), et ajoutons encore : 325.000 tonnes de Tabac, 80.000 tonnes de Café, 50.000 tonnes de Thé, 120.000 tonnes de Manjoc, etc.

le voudrais aussi suivre M. ANGULTANY dans l'exposé des méthodes adoptées pour les concessions, pour le recrutement el l'utilisation de la main-d'auvre, pour l'éducation des indigènes, leur enseignement, l'hygiène sociale, etc., mais je ne le puis ici, car ma compétence ne va pas jusqu'à pouvoir en faire un exposé critique; il faut me contenter d'inviter les lecteurs de ce journal à litre ce livre dout l'infefré terpose sur la haute compétenais on de toutes ces questions par l'auteur, aucien gouverneur général de notre Afrique equitoriale et cocidentale, dont toute la carrière brillante s'est passée dans les plus diverses de nos possessions, du climat rigoureux de Saint-Pierre et Minguelo à l'Equateur, du Sénegal à la Cochinchine.

Avec lui, et il sait que j'en puis parler en connaissance de cause, je

répéterai à ceux qui ont le devoir urgent de sauver notre Afrique du danger de quelques monoproductions, ¡qu'il sers bien difficile notamment, dans quelques années, de lutter économiquement en ce qui concerne le Palmier à buile. Transporté à Sumatra de la côte occidentale africaine, il y a quelques années, on estime qu'avant dix ans les superficies plantées en palmiers couvriront plus de 50.000 hectares et fourniront au marché international 100 à 150.000 tonnes d'huile.

Or, nous en sommes encore à « palabrer » pour savoir, s'il vaut mieux exploiter les palmeraies naturelles ou faire des plantations; quelles races on doit conseiller de multiplier, etc., nous n'avons encore qu'un embryon de station expérimentale sans myones scientifiques, ni financiers... On continue à parler du plan Sanaur sur la mise en valeur des colonies, à la façon des chanteurs d'opèra-comique.

Ministres, Parlement, gouverneurs généraux, grandes Sociétés coloniales laissent accumuler de lourdes responsabilités, c'est ce qui se dégage de tout un chapitre du livre de M. Asgouyant.

Qui donc dotera le pays d'une organisation technique coloniale en relation avec la métropole où les techniciens depuis longtemps ont jeté en vain un même cri d'alarme, tout en tenaut compte des difficultés, dont la plus grosse est la rarelé de la main-d'œuvre.

La guerre a montré ce qu'on était en droit d'attendre de nos colonies, mais il faudrait autre chose que des paroles et des bonnes volontés isolées, pour entrer dans la période de réalisation; c'est pourquoi j'ai cité, pour donner plus de force à ces idées, les paroles mêmes de M. le Président Haranor.

L'enseignement des Hollandais, dolt, je le répète, rester notre meilleur guide, et si j'ai pu donner à ceux qui liront ces lignes le désir de parcourir l'ouvrage superbement édité de M. Avsourvaxy, je garde la certitude que, désormais, ils seront des défenseurs zélés et avertis de notre France d'outremer. Ne doil-elle pas devenir la source de la presque totalité des matières premières dont dépend la prospérité nationale. Il suffit de vouloir et d'agir.

Profr Ex. Pranor.

PORAK (R.). Les stupéfiauts. 1 vol. petit in-8°, 348 pages, Dois éd., Paris, 1927. — L'auteur s'est tenu dans ce l'urc à l'examen de l'action de la cocaïne, de l'opium et ses alcaloïdes, sur l'organisme humain et notamment sur l'effet immédiat jugé d'après la diurèse.

En ce qui concerne l'opium, M. Ponax résume consciencieusement les opinions des divers auteurs, physiologistes et médecins, qui se sont occupis de cette question et consacre un long chapitre à la pharmacodynamie des opiacés et à la séméiologie pharmacodynamique. En addendum se trouvent deux notes, l'une du D. P. R. Douss sur les opiacés en thérapeutique oculaire, l'autre du D. R. A. Guyans sur l'opium et ses dérivés en thérapeutique digestive.

Ex. P. Ex. P.

GASTARO (I.). La pharmacie pratique en clientèle, 2º dition, 1 vol. 560 page, prix 30 fr., la Enaxops, ditt, Paris, 1927. — le ne suarsis, à propos de cet ouvrage, que répéter tout lé bien que j'en ai déjà dit, ici même, en décembre 1922. Cette deuxième édition, revue et augmentée d'une soixantaine de pages, est mise au courant des derniers suppléments du Codex; les commentaires qui accompagent les nouveles préparations sont présentés sous la forme la plus claire et la plus concise. Le livre se recommande surtout à ceux qui mêment la vie active de l'officine, praticiens, stagiaires élèves-préparateurs; mais il ne serait nullement superflu d'en consciller la lecture aux médecins out rouveraient en lui le premier des formulaires de

le guide le plus sûr en ce qui concerne tous leurs devoirs de pharmacologues, les relations interprofessionnelles et les obligations que leur imposent les nouvelles digitalations. La nouvelle dition du livre de M. J. Gaszans sera certainement aussi wite épuisée que la première; quand viendra les moment de publier la trois-lème, l'auteur voudra bien, pour exaucer les voux de ses lecteurs naturalistes, contrôler l'orthographe des noms latins des plantes citées; avec une forme plus parfaite, l'opinion sera unanime pour reconnaites que l'ouvrage rempiti pleinement le but qu'il s'est proposé. R. Sorbazs.

SOULER (A). Toxines. Leur recherche. Un peit vol., 72 p., prix: 6 fr., whore frees, édit., Paris, 1927. — C'est un nouveau chapitre très indiversant de l'urologie dont notre confrère pose les fondements dans set opuscule. Les toxines éliminées par l'organisme se retrouvent dans l'indoé urinaire et cet indosé subit des variations dont il s'agit de déterminer la valeur s'infologique. On pourra pour cela se baser sur certaines réactions ; précipitation des toxines par la solution acide d'éosinate de potases, par l'alcol fort, action de la chaleur, des bases et des acides, dur featif d'Éssans, de d'or, de l'acide phénique, de l'alcod fort, du réactif de Tauser, etc. Sur ces modes de recherche des toxines l'auteur fonde de grands espoirs; leur présence est l'indice certain d'une maladie microbienne. L'emploi judicieux des agents de précipitation permet d'établic certaines différenciations, de décele la maladie infecti-use dès son début et, partant, de la combattre avec les plus grandes chances de succès.

2º JOURNAUX - REVUES - SOCIÉTES SAVANTES

Chimie générale.

Action du magnésium sur l'iodure de méthylène. Exsenvu-Len (G.). C. H. Ac. Sc., 1926, 155, n° 16, p. 665. — Le magnésium attaque l'iodure de méthylène en solution éthérée, avec dégagement d'éthylène. L'action de l'eau sur le magnésien formé donne du méthane ; il s'est probabement formé de dimagnésien GPI (Mgl.).

Autoxydation et action antioxygène (XIX). Actions catalytiques de l'actide cyanhydrique et de divers composés cyanés.

Monan (C.), Duphaiss (C.) et Baooni (M.), C. H. Ac. Sc., 1926, 183, nº 47, p. 685, — D'après certains auteurs, la propriété antioxygène de l'actie cyan-bydrique serait due à ce qu'il neutraliserait une impureté douée de propriétés catalytiques positives, en l'espèce le fer. Les expériences des auteurs moutren que l'acide cyanhydrique se comporte dans son action antioxygène comme les autres catalyseurs; en effet des actions antioxygènes ont été observées vis-à-vis de corps certainement exempts de fer, et des actions prooxygènes porté de l'acide cyanhydrique avec le fer donnent des effets aussi bien anti-oxygènes que fou été avec l'acide libre; d'acture part les combinaisons complexes de l'acide cyanhydrique avec le fer donnent des effets aussi bien anti-oxygènes que prooxygènes. P. C.

Nouvelle méthode générale de synthèse de carbures tétrahydronaphtaléniques et naphtaléniques. Darzens (6.). $C.\ R.\ Ac.$

BULL, Sc. PHARM. (Mai 1927).

Sc., 1926, 183, n° 18, p. 748. — Méthode basée sur une cyclisation particulière de l'acide benzylallyi-acétique, que l'acide sulfurique concentré transforme en acide tétralydrométhylnaphtallène carbonique :

L'acide tétrahydrométhylnaphtalène carbonique se déshydrogène facilement par l'action du soufre, et le sel de calcium de l'acide naphtalène-t-méthyl-3xcarbonique obtenu, distillé dans le vide en présence d'un excès de chauxfournit l'a-méthylnaphtalène.

P. C.

Fixation de l'oxyde de carbone sur un magnésieu par l'intermédiaire du chlorure chromique. Jos (A.) et Cassat (A.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, nº 1, p. 38. — Le bromure de phénylmagnésium fixe l'oxyde de carbone en présence de chlorure chromique. Le produit le plus important de la réaction est la berropinacone (CHP) (COH-COH) (CHP). P. C.

Sur un isomère présumé du méthylène-amino-actionitrile. Méthylène-bis-imino-diacetonitrile. Distribu (M.). E. R. R. C. Sep. 1926, 183, nº 1, p. 60. — On rencontre dans les eaux mères de la préparation du méthylène-amino-actionitrile fondant à 192º une combinaison rusible à 86°, et que divers auteurs ont considérée comme un isomère du méthylène-amino actionitrile. Les expériences de l'auteur conduisent de considérer le corps fondant à 86° comme le méthylène-bis-imino-diacetonitrile (N.C.P.N.C.P

D'ailleurs le méthylène-bis-imino-diacélonitrile a été reproduit synthétiquement, soit par l'action de l'aldébyde formique sur l'iminodiacétonitrile en présence d'acide chlorhydrique, soit par action de l'acide cyanhydrique et de l'aldébyde formique sur le méthylène-amino-acétonitrile. P. C.

Sur l'octadine 1. 7. LESPIELU EL DELCRIAT. C. R. Ac. Sc., 1926, 183, no 20, p. 880. — L'action du magnésium sur le dibromo-2. 4-buthen-1 fournit le dibromo-2.7-octadiène-1.7 CHP=CBT. (CHP). CBE=CHP. Cedernier composé, attaqué par la potasse alcoolique, donne l'octadime-1.7 RC=C. (CHP). C=CHI, liquide bouillant à 135-1389. précipitante ni sunue le chlorure cuivreux ammoniacal, donnant avec le mitrate d'argent alcoolique un dérivé diargentique associé à deux molécules de nitrate d'argent alcoolique un dérivé diargentique socié de sur molécules de nitrate d'argent par l'action de l'action d

Chimie biologique.

Grandeur de l'action dynamique spécifique en fonction de la température extérieure chez les Poikilothermes. Bonns (R.). Ann. Physiol. et Physicochim. biol., 1925, 2, n° 2, p. 192. — L'augmentation des échanges chez les Poikilothermes (grenouille verte, tortue), par rapport au taux du jeine, set de 12 °/4, lors de l'inegestion de graisse, et de 33 °/4, lors de l'engestion èterpaise, et de 33 °/4, lors de l'entre de l'entre soit temperature extérieure ; elle sont identiques de celle assignées par l'action de l'entre de l'ent

par Rubner à l'action dynamique spécifique exercée par ces substances chez l'Homéotherme à la neutralité thermique. R. L.

Action du poumon sur la coagulation du sang. Rocas (H.) et Bustr (L.), Ann. Physiot. et Physicochim. biol., 1926. 2, n. 3, p. 277. — Les modifications gazeuses que subit le sang en traversant le poumon ont une répercussion sur la teneur en calcium libre. Le sang arfeire lest mois riche en calcium que le sang veineux; l'asphyxie déclenche une hypercalcémie. Ces modifications du Ca libre doivent être retenues dans l'explication des variations que subit la coagulabilité du sang; le sang arfeire se coagule plus lentement que le sang veineux, mais le caillot est plus solide et plus rétractile; le sang asphyxique se coagule plus rapidement que le sang normal. Les extraits pulmonaires ont un pouvoir coagulant très marqué en rapport avec leur teneur en substances thromboplastiques. R. L.

Oxydation du glucose, à la température ordinaire, par les oxydes de manganese. Itensou (C. D.). Ann. Physiot. de Physicochim. biol., 1920, 3, nº 3, p. 349. — Les oxydes de manganèse, agités dans un courant d'air à la température ordinaire avec une solution de glucose, oxydent ce corps en dégageant du gar carbonique. La comparaison entre les différents oxydes montre qu'ils agissent inégalement; MnO° est le plus actif. La concentration du glucose ne modifie que fort peu la vitesse de la réaction; colle-ci est légèrement ralentie en solution très concentrée. R. L.

Facteurs influençant l'assimilation de calcium. VII. L'influence de la lumière solaire sur l'équilibre du calcium chez
les vaches laitières. Dictary factors influencing calcium assimilation, VII.
The influence of sunlight upon calcium equilibrium in milking cows. Baxt.
(E. S.), Sterroge. VII., Exverses (C. A.) et Scorr (B.), Journ. of biol. Chem.,
Baltimore, 1929, 67, n° 2, p. 371. — Pour maintenir l'équilibre calcique chet
des animaux producteurs de lait, il est nécessaire d'ajouter à leur ration une
grande quantité de chaux, même en été. La lumière solaire rend le déséquilibre moins accentué, mais son pouvoir antirachitique est plus faible que
celui de la lampe à mercure, source de rayons ultra-violets.

B. J.

Une nouvelle méthode pour la caractérisation et le dosage du cholestérol et de certains autres composés. A new method for the ideutification and estimation of cholesterol and certain other compounds. STRIKER (J. V.) et Karmersne (L.), Journ. of biol. Chem., 1983, 67, nº 2, p. 425.

— Si l'on ajoute, à une solution dituée de cholestérol, une solution chloro-formique de pentacholroure d'antimoine, on oblient un précipité brun-chocolt qui, débarrassé de l'extès des réactifs par lavage au tétrachlorure de carbone, répond à la formule C'n'llev. SEDP. Ce produit d'addition se dissout dans le chloroforme en dounant une solution pourpre qui vire au bleu-coball stable sous l'action de la lumière. Il est possible de se servir de cette réaction pour effectuer des dosages colorimétriques. Les phytostérols et quelques corps voisins donnet également des précipités et des réactions comparables.

H. J.

Le métabolisme basal des fillettes. The basalmetabolism of gris, Bluwr (K.), Thzr (J.), Mc Laconnus (L.) et Gexx (K. B.), Journ. of biol. Chem., 1926, 67, n° 2, p. 491. — Les déterminations ont porté sur 46 sujets. De neur à treize ans, le total des calories nécessaires par vingt-quatre heures croît de 1984 à 1437 et la quantité de calories par kilo décroît de 36, à 30, 2 et par mètre carré de surface de 43,4 à 41,0. Ces chiffres sont un peu plus élevés que les standards proposés par Benedict. H. J.

La teneur en fer des viandes. The iron conlent of meats. FORBES (E. B.) et Swirt (R. W.). Journ. of biol. Chem., 1926, 67, nº 2, p. 317. Le tableau des chiffres obtenus par les auteurs est des plus utiles à consulter. On y note en particulier que la rate, le foie, le rein et le sang du bœuf sont plus riches en fer que les autres aliments d'origine animale analysés.

H 1

Le rôte de la vitamine E dans la lactation. The rôte of vitamine E in lactation. Sune (Raskrrr) Journ, of hiol. (Lôme, Baltimore, 1926, 87, n° 2, Scientifie Proceedings, p. xux. — La vitamine E régularise deux actes physiologiques : elle prévient la résorption du fectus pendant la gestation et a une influence sur la lactation après la maissante. L'extrait de l'insaponitàble de l'extrait de la desconiques et et thérés d'huile de blé, s'ils sont soumis à une aération de vingt-quatre heures à la température de 90°-110°, conservent leur pouvoir fertilisant, mais serdent leur action sur la factation.

La chimie de la vitamine A. The chemistry of vitamin A. Davssovo (J. C.), Clauxos (H. J.) de Cowano (K. H.), Journ. of biol. Chem. Baltimore, 1926, 67, n° 2, Scientific Proceedings, p. L. — L'insaponifiable de l'buile de foie de morte, dissous dans l'alcolo méthylique, peut être privé de la plus grande partie du cholestérol par cristallisation A.—10° et précipitation à la digitonine. La vitamine A est entraînée par la vapeur deau et distille entre 180°-230° sous 2 à 3 mm. de pression ; elle contient seulement (, H. O., d'idod de 100, un indice d'acétyle de 215, un poist smoleculaire de 300, ce qui indique la présence d'un ou de plusieurs alcols non saturés contenant un oxylvdiel et une fonction éthylénique. H. J.

Les propriétés antirachitiques de certains lipoïdes. The antirachitic properties of certain lipoïds. Koca (E. M.), Causa (M. H.) et Gesravsox (R. G.). Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1926, 67, nº 2, Scientifie Proceedings, p. 11. — Le cholestérol pur et see, irradé une heure et demie, devient actif er prévient le rachitisme. Il est possible d'en extraire par l'ammoniaque un résidu résineux brun qui est actif à la dose de 0 milligr. 25 par jour. Le vieillissement rend cette préparation inactive. L'insaponifiable de l'huile de foie de morue donne dans les mêmes conditions une substance brune résineuse, active à la dose de 2 milligr.

La valeur autirachilique du cholestérol et du phytostérol irradiés. V. Changements chimiques et biologiques. The autirachitic value of irrediated cholesterol and phytosterol. V. Chemical and biological changes. Itass (A. F.), Wersvosc (W.), et Sassawa (E.), Journ. of biol. Chem., 1926, 67, nº 2, p. 413. — Le cholestérol irradié a un pouvoir inhibiteur plus grand que le stérol non irradié sur le pouvoir hémolytique de la digitonine. Cependant, ce pouvoir disparaît par une irradiation trop prolongée, résultat comparable à l'acquisition et à la perte du pouvoir antirachitique par irradiation. L'acétate de cholestérol peut être éçalement activé, ce qui montre le rôle joué par la double l'aison dans l'activation. H. J.

Nouvelles observations sur les relations entre la vitamine E et la reproduction chez les rats avec des régimes synthétiques lactés. Further observations on the relation of vitamin E to reproduction in rats ou synthetic and milk diets. MATTILL (H. A.) et CLAYTON (M. M.). Journ. of biol. Chem., 1926, 67, nº 2, Scientific Proceedings, p. xlix. - La stérilité produite chez les rats avec des régimes privés de vitamine E est identique à celle que les auteurs ont observée chez les animaux soumis au régime saindoux et lait. L'huile de germe de blé ajoutée à un régime de base permit la fertilité mais non la lactation, le germe entier, au contraire, permit l'élevage normal des petits. Au delà de quatre à cinq mois, les mâles ne guérissent plus de leur stérilité, même avec addition de germe entier.

L'addition de chlorure de sodium accroît-elle la valeur d'une ration à base de mais pour les animaux en croissance? Does the addition of sodium chloride increase the value of a corn ration for growing animals? MITCHELL (H. H.) et CARMEN (G. G.). Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1926, 68, nº 1, p. 165, - L'addition de chlorure de sodium à une ration largement composée de mais favorise son utilisation par les jeunes rats et les poussins. L'insuffisance en sodium paraît plus accentuée que la faiblesse en chlore. Ces deux facteurs limitent l'utilisation des protéines et de l'énergie de la ration. Le manque de chlore paraît se faire sentir plutôt pour la croissance que pour les besoins de la sécrétion gastrique.

La valeur biologique de l'azote de divers mélanges composés de farine blanche et d'aliments d'origine animale. The biological value of the nitrogen of mixtures of patent white flour and animal foods. Mitchell (H. H.) et Carman (G. G.). Journ. of biol. Chem., 1926, 68, nº 1, p. 183. - La valeur biologique de l'azote de la farine blanche est d'environ 52, celle de l'œof entier de 94, do blanc d'œof 83, du lait 85, du veau 62 et du bœuf 69. L'association farine et bœuf est la plus avantageuse, sa valeur égale à 73 est supérieure à celle de chacun des composants; avec le blanc d'œuf l'amélioration est nulle.

Parasitologie.

Kyste hydatique et kamala, Dévé (F.), C. R. Soc. Biol., 1925, 93, p. 409-410. - Administré à une dose presque double de celle qui, chez le mouton, parait efficace contre la distomatose biliaire, la poudre de kamala ne possède aucune action parasiticide à l'égard des vésicules échinococciques enkystées dans les tissus du lapin.

Coefficient d'homogénéité morphologique des spirochètes. DELAMARE (G.) et Achitouv. C. R. Soc. Biol., 1925, 93, p. 415-416. - L'homogénéité morphologique d'un spirochète est fonction de deux valeurs : 1º la différence entre ses indices extrêmes; 2º le nombre de ses tours de spires. Le degré d'homogénéité est directement proportionnel à la diminution de la différence entre les valeurs extrêmes des indices partiels et inversement proportionnel au nombre des tours de spires. Le quotient : différence entre les indices extrêmes constitue le coefficient d'homogénéité

nombre de tours de spires

Exposé critique des méthodes antipaludiques. Szacsir (Eb. et Er.). Arch. Inst. Pasteur Algérie, Ajer, 1923, 3, n*4, n. 39-378. — Très inféressante revue critique, présentée à Rome au Pr Congrès international du paludisme, en octobre 1923. Les auteurs, qualifiés par vingt-cioq années d'études du paludisme dans le bassin méditerranéen, ont passé en revue les conditions de lutte contre cette affection et posé les données du problème avec science et précision pour le vorgaçeur isolé, pour le vorgaçeur en troupe (armées), pour le passant stabilisé temporairement (ouvrier des chantiers, par exemple), pour le sédentaire isolé (colon), enfin pour le sédentaire en groupe (village).

Il est impossible, ici, de reproduire leurs conclusions, mais il suffit de signaler ce travail à ceux que la question intéresse, soit au point de vue médical, soit au point de vue social.

Ex. P.

Sur quelques détails de la structure des Leishmania. Parrot (L.) et Lestoquard (F.). Arch. Inst. Pasteur Algérie, 1925, 3, p. 327-332. Ex. P.

Pharmacologie. - Chimie végétale.

Contribution à l'étude biochimique des Dipsacées. Présence dans le « Dipsacus arvensis » L de méthylglucoside B et de seabioside. Wattiez. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 28 novembre 1925. En. D.

Sur des réactions chimiques d'identification de la yajéine. MICHIELS et CLINQUART. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 30 janvier 1926. Eo. D.

Etude d'une drogue congolaise appartenant au genre Mitragyne (Rubiacée) et de son alcaloïde, suivie de quelques observations sur la gelsémine et l'yohimbine. Micris et Leroux Faull.

Acad. roy. de méd. de Belgique, 25 juillet 1925.

Et le D. D.

Spectres d'absorption ultra-violets des alcaloïdes du groupe tropane et de quelques produits biologiques et pharmaceutiques. M¹⁰ Ruprot. Mémoire publié par l'*Acad. roy. de méd. de Belgique*, 23, 2º fascicule, 1936.

Sur la liane yacoo, drogue à caféine du genre Paullinia. Michiels et Denis. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 26 juin 1926. En. D.

icomente

Recherches expérimentales sur le cœur et les médicaments cardiaques. Henrigean. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 31 juillet 1926 et 25 septembre 1926. Eo. D.

Sur les alcaloïdes d'une graine congolaise. « Pieralina Klaineana ». CLINQUART. Bull. Acad. 10y. de méd. de Belgique, 31 juillet 4925. En. D.

Paralysie générale et traitement antisyphilitique. Francotte et Divay. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 30 octobre 1926. Ed. D.

Action des rayons X sur l'adrénalinémie. Zunz et La Barre. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique. 30 octobre 1926. Eb. D.

- La désinfection en fin de maladie. Haibe. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique. 18 décembre 1926. Ed. D.
- La culture du chanvre Indien en Allemagne. Joz. (8), Journsuisse Plazare, Aurich, 1926, 64, p. 24. — Liauten s'élève contre l'introduction de la culture du chanvre indien en Allemagne. A l'appui de ses arguments, il insiste sur l'usage très restreint de cette drogue au point de vue médical, et il dénonce le danger qu'il y a de répandre un produit puvant être utilisé comme estpéfant.

Essais de stabilisation des fleurs de bouillon blanc. Gaudano (F.). Journ. suisse Pharm., Zurich, 1926, 64, p. 577. — La stabilisation des fleurs de bouillon blanc, par les procédés ordinaires, donne souvent lieu à des mécomptes.

Les ferments de la plante, après la dessiccation, présentent une beaucoup plus forte résistance aux agents stabilisants que lorsque la plante est fratche.

Pour obtenir des plantes stabilisées, l'auteur préconise l'emploi de matériel très soigneus-ment desséché, même si le temps dépensé pour l'opération doit être notablement plus long.

L'agent stabilisant doit être anhydre. L'alcool absolu, de par son prix, doit être exclu. Les meilleurs résultats furent obtenus par l'alcool méthylique. Pour éviter la condensation du liquide stabilisateur sur la drogue, il faut

préalablement chauffer celle-ci. Les fleurs stabilisées conservent très longtemps leur belle couleur jaune, et celle-ci se maintient dans toutes les circonstances, même les plus défavorables.

Br.

Le « Polygonum Hydropiper » L. Flexon (L.). Heil- u. Gewürzpflanzen, 1926, 8, p. 180. — L'extrait fluide de Polygonum Hydropiper donne de bons résultats en gynécologie. Dans les cas où l'hydrastis et l'ergot de seigle restent sans action, ce produit donne d'heureux effets, auxquels se joint une notable diminution des phénomènes douloureux.

Cette plante est facile à cultiver et à récolter.

BR.

Recherches sur la rhubarbe. Caspanis (P.) et Göldin von Tiepenau (H.). Journ. saisse Pharm., Zurich, 1923, 61, p. 389 et 901-505. — On pourrait avantageusement modifier, procédé d'extraction de la Pharmacopée suisse IV, en remplaçant la percolation par la macération. Il est indispensable de concentrer dans le vide les produits de cette extractiver.

Cette manière de procéder empêche la perte des trois quarts des substances actives de la drogue.

Il y a d'autres composés que les anthraquinones dans la rbubarbe, qui très probablement restreignent son action, et qui sont peut-être un produit de réduction. Ba.

- Le henné. Œsteaté (O. A.). Journ. suisse Pharm., Zurich, 1923, 61, p. 541. A côlé de la mannite, l'auteur a extrait du henné des cristaux jaunes de 2-oxy-1-4-naphtoquinone, isomère de l'hydrojugione. Ba.
- La loganine. Rosenthaler (L.). Journ. suisse Pharm., Zurich, 1923, 61, p. 399. Par l'extraction au chloroforme alcoolique (100 et 25) d'une bouillie de noix vomique, et par cristallisation dans l'alcool, on obtient la loganine.

brute. On purific celle-ci par recristallisation dans l'eau, puis dans l'alcool. Le point de fusion de cette substance est de 223-224°, et son pouvoir rotatoire à 15° est de — 28.8.

La loganine est identique à la méliatine de Briori, et ces composés proviennent l'un d'une Loganiacée, l'autre d'une Gentianée.

Cette particularité confirme chimiquement la parenté que ces deux familles ont en systématique. Ba.

Le dosage réfractométrique de la vanilline dans le sucre vanillé. Uzz (F.). Schw. Chem. Zeit., Zurich, 4924, 4-2, p. 5. — L'auteur emploie le réfractomètre à immersion de Zauss, et dose la vanilline en solution dans l'acètone absolument pure, ou dans le chloroforme.

Une table, indiquant le pour cent de substance pour chaque degré de réfraction, accompagne cet exposé.

Etude sur la valeur antiseptique du benzoate de soude pour le mutage des moûts de fruits et de raisins. Castax (P.). Annuaire agricole de la Suisse, Berne, 1925, p. 1. — Le benzoate de soude n'est pas l'antiseptique idéal pour muter les jus de fruits et de raisins.

Son action sur l'organisme humain ne peut pas être considérée comme

Son pouvoir stérilisant est problématique à des concentrations acceptables pour des produits alimentaires.

Il existe des races de levures supportant une forte dose de benzoate, sans que leur activité physiologique soit entravée et sans qu'il soit question d'une adaptation progressive.

L'action antiseptique du benzoate de soude vis-à-vis des moisissures et des ferments acétiques est très faible, sinon nulle.

Un point, non encore élucidé, montre que le contact du bois avec le milieu liquide diminue encore l'action antiseptique du benzoate de soude saus que celui-ci soit adsorbé, la concentration utilieu en benzoate restant la même.

A la concentration habituelle de 1 %00, le goût du benzoate de soude est

nettement perceptible. Le benzoate de soude n'offre pas de garanties suffisantes pour généraliser son emploi dans la préparation et la conservation des jus de fruits non fer-

mentés.

Les organismes résistant à l'action de cet antiseptique sont le Bacterium sylinoides Henneberg et le Saccharomyces lousonnensis Castan. Br.

Contribution à l'anatomic des poudres de semences de Palmiers utilisées en pharmacie ou servant à faisifier des drogues. Zônsio (B.) el Scuutte (K.). Pharm. Acta Helv., Zurich, 1926, 4, 1986, 1987, 2008, 1988, 2009,

On peut identifier d'après cette table, par l'examen microscopique, les poudres d'Areca Catechu, de Carlococcus, de Phytolephas, d'Hyphane thebaica, de Phænix dactylifera, d'Elwis guineensis et de Cocos nucifers.

Ba.

L'arsenic comme poison naturel dans un terrain cultivé.
Pritters (1). Journ. suisse Pharm., Zurich, 1923, 61, nº 40, p. 531. —
Malgré tous les efforts de mise en culture et des fumures, un terrain de plusieurs hectares, situé dans le Jura bálois, restait stérile.

Les plantules, après avoir épuisé leurs réserves, déclinaient rapidement, puis périssaient. Les mauvaises herbes elles-mèmes avaient grand'peine à croître.

On a trouvé, à 60 ctm. sous la terre arable, une couche de minerai de fer contenant 5,87 °/o d'arsenic, calculé en anhydride arsénieux. Ba.

L'action physiologique du gossypol. Menaut (P.). Journ. ot agr. Research, Washington, 1923, 26, p. 233-237. — Le gossypol employé pour ces essais fut purifié par cristallisation en milieu acétique, puis par neutralisation d'une solution acide.

Par ingestion, un lapin de 4 livres supporte 0 gr. 50 de substance sans autre dommage qu'une perte momentanée de l'appétit.

En injection intrapéritonéale à même dose, la mort survient en quatre jours. En injection intraveineuse, 1 décigramme tue l'animal en quelques instants. Une dose de 0 gr. 03 provoque une paralysie momentanée suivie, tardivement, de mort par hémoglobinurie.

En additionnant une dose journalière de 0 gr. 40 aux aliments, on provoque à la longue une inflammation intestinale suivie généralement de mort. Le gossypol est toxique pour les poissons à la dose de 1/400,000.

Cette toxicité n'est pas modifiée par l'eau oxygénée, mais en présence de farine de coton non chauffée, celle-ci disparaît, grâce à la présence probable d'oxydases.

Ba.

Méthode de dosage du tannin dans les tissus végétaux. MERARIA (P.), Journ. of agric. Research, Washington, 1923, 26, p. 257. — On prépare le réactif en faisant bouillir pendant trois heures, dans un ballon muni d'un réfrigérant ascendant, 100 gr. de tungstate de soude, 30 gr. d'anhydride arsénieux, 300 gr. d'eau et 30 cm² d'acide chlorhydrique concentré. Après dissolution, on amène la solution à 1 tillon.

Ni les phénols, ni les protéides n'ont d'action sur ce réactif. La coloration due au tannin persiste pendant une heure.

Il faut éviter de mettre en contact le réactif avec des agents réducteurs ou de l'hydrogène sulfuré.

La coloration n'est pas spécifique pour les tannins.

Après extraction, par l'éther de pétrole, de la substance à étudier, on dose ceux-ci par colorimétrie d'après une solution type.

Ba.

La culture de la rhubarbe médicinale en Allemagne. Anonyze (Statona d'essais pour plantes plantamecutiques). Heil-und Gewärzpflanzen, 1924, 7, p. 35. — Le Rheum palmatum tanguiteum, cultivé en Allemagne, provient de semences importées de Chine. Il est de quâlité au moins équivalente à celui d'Extréme-Orient.

Le meilleur rendement est obtenu dans un terrain nouvellement défoncé, dans les plaines riches en humus. L'engrais le mieux approprié est la cyanamide calcique. L'ensemencement doit se faire en automne. Bs.

Dosage de la phénolphtaléine dans les tablettes et préparations similaires. Uzz (F.). Journ. suisse Pharm., Zurich, 1924, 6, p. 109. — L'emploi de la phénolphtaléine n'étant pas sans danger, l'auteur a cherché à appliquer l'emploi du réfractomètre de Zuss à sa détermination.

On extrait à chaud, par de l'acétone très pure, les produits à analyser, au préalable finement pulvérisés. On amène la solution à 400 cm², et on l'examine à 17%, au réfractomètre. On lit le degré de réfraction de l'ac-tone, et la différence entre ces deux données fournit la teneur en phénolphtalèine, d'après des tables publiées par l'auteur. Dans le cas où la phénolphtaléine serait mélangée à des substances grasses, il faut d'abord extraire celles-ci à froid par l'éther de pétrole, en employant le moins de dissolvant possible.

Re

La diosmine. ŒSIERLÉ (O. A.) et WANDER (G.). Pharm. Acta Helv., Zurich, 1926, I, nº 1, p. 1 å 7. — Les anteurs on tentrepris l'étude chimique du principe actif isolé des feuilles du Diosma crenata. La diosmine, confondue avec l'hespéridine, se trouve encore dans le Scrophularia nodosa, l'Hyssopus officinalis, le Capsella Bursa-pastoris, le Mentha Pulepium, le Mentha crispa, l'Hedeoma palegioides, le Conium maculatum, le Toddalia acuelast et le Liurais aenistifolia.

C'est un glucoside donnant par hydrolyse du glucose, du rhamnose et un aglycone fondant à 255°, appelé diosmétine. La diosmine, extraite des feuilles de bucco, se présente sous la forme de sphérocristaux microscopiques, jaune grisdtre, fondant à 278°.

Contrairement à l'hespéridine, la diosmine est insoluble dans l'ammoniaque diluée. La diosmétine se présente sous forme d'aiguilles jaune-pâle.

Unification et stabilisation des préparations d'aconit. Swaxson (E. E.) et Waltens (A. L.). Journ. americ. pharm. Assoc., Wabington, 1923, 12, p. 937. — L'étude de l'action pharmacologique de préparations d'aconit, comparées à celle d'une solution acétique d'aconitine à 1/10.000, ne donne pas de résultats concordant à ceux de l'analyse chimique.

Les préparations ordinaires, teintures ou extraits fluides perdent presque toute action en un à trois ans, tandis que ces préparations, additionnées de 2% d'acide actique, ou de 0,1 °/o d'acide chlorhydrique dans le liquide extracteur, gardent toute leur valeur.

Ba.

Détermination de la valeur de la podophylline. Edus (R.) et SCINERTER (W.), Pharm. Adet Heiv., Zurich, 1926, 4, n° 4, p. 15-24. — L'Action de la podophylline est due à la podophyllio-tosine. Comme sub-tances accessières de la podophylline, se trouvent encore la picropodophyllique, l'acide podophyllique, l'acide podophyllique, de supposible de la podophyllique.

L'auteur recommande le procédé de Jennins pour la détermination de la podophyllotoxine, et celui de la Pharmacopée néerlandaise IV pour celle de la picropodophylline. Ba.

Identification des drogues par voie chimique. ROSENTALER (L.). Pharm. Acta Helv., Zurich, 1926, 1, nº 4, p. 72-79. — L'auteur expose une série de réactions microchimiques, accompagnées de figures.

L'identification de la pulpe de tamarin se fait par l'examen des cristaux de tartrate de chaux se formant au contact de l'acide tartrique contenu dans la drogue.

Le poivre noir se reconnaît par la formation de cristaux aciculaires de cadmium et de pipérine. La canuelle forme, avec le chlorhydrate de phénylhydrazine, des cristaux

d'aldéhyde cionamique-phénylhydrazone. Le girolle donne des aiguilles d'euxénol sodique, ou, par chausage, des

sublimations arborescentes de caryophylline.

Les fleurs de semen-contra épuisées, traitées par la méthode de de Tunmann,

donnent une réaction vert jaunâtre, tandis que la marchandise de bonne qualité se colore en rouge orangé.

La muscade et le macis, traités par le chloroforme, donnent des faisceaux cristallins.

L'amande amère peut être décelée par la formation d'acide cyanhydrique ou de benzaldéhyde.

L'examen microscopique doit se faire en chambre humide, contenant, sous la lamelle, une poutte de réactif de Banssew; (nitrate d'argent-bleu de méthylène). Si la goutte de réactif se trouble, on remplace la lamelle par une autre contenant une goutte de chlorhydrate de phénylhydraine à 5 °/s. Be cas de trouble, on recommence l'opération avec une goutte de solution sature de sullate de phénylhydrazine. On peut tensuite identifier du cyaume d'argent, de la benzalphénylhydrazone en cristaux de formes différentes selon qu'il s'agit du deuxième où du troisème essai.

La moutarde blanche est reconnue par l'action du réactif de Millon, et la

montarde noire par la phénylhydrazine.

Les feuilles d'uva-ursi donnent, avec la p-nitrosodiméthylaniline des cristallisations orangées dues à une combinaison d'arbutine. En transformant l'arbutine en hydroquinone, on obtient, avec le même réactif, des rosettes cristallines caractéristiques.

Identification des builes essentielles par voie microchimique. Rostratata (L.) Plarm. Acta Heir, Zurich, 1988, 1, nº 8, p. 117.

— L'anteur se sert, pour examiner les essences, des réactifs suivants : poitro-phénylhydraine, phénylhydraine, semicarbaide, permanganta de potasse, bisuilite de soude, hydroquinone, iode et acide iodhydrique, brome, pipórazine, etc. Il a déterminé la forme des cristaux obtenus, et deciri les réactions pour les essences d'amande amère, d'anis, de cajeput, de girotle, de cannelle, de citron, d'eucalyptus, de fenouil, de laurier-cerise, de menthe pouliot, de sassafras, de moutarde et de thym.

Ba.

Contribution à la question de l'acide eyanhydrique. Rosen-THALER (L.). Pharm. Acta Helv., Zurich, 1926, 4, nº 9, p. 167. — Les nouvelles plantes découvertes comme fournissant de l'acide cyanhydrique sont les suivantes:

Achillea pseudo-pectinata Janka (Turquie),

Amelanchier Botryapium Boks. (Amérique du Nord),

Astilbe chinensis F. et S. (Asie),

Astilbe japonica M10. (Japon),

Boykinia aconitifolia Nurr. (Amérique du Nord),

Chenomeles japonica Lindl., var. Abricot (Japon),

Chænomeles japonica Lindl., var. Baltzi, Chænomeles japonica Lindl., var. nivalis,

Chænomeles japonica Clematis Vitalba L.

Cotoneaster bullata Bois. (Thibet),

Cotoneaster pyrenaica Horr-Froeb,

Cotoneaster racemiflora K. Kocu (Asie),

Cydonia Maulei Mast. (Chine, Japon).

Ces plantes fournissent l'acide cyanhydrique quand on les traite comme le laurier-cerise, pour en obtenir l'eau distillée.

En présence d'acide sulfurique dilué, les Eschscholtzia aurantiaca et californica Cham. (Amérique centrale) donnent aussi de l'acide cyanhydrique. Les Filipendula purpurea Max. (Apon),

Linum austriacum L. (Europe occidentale),

Lycium halimifolium Mull. (Europe méridionale), ne donnent que très peu d'acide.

Les bourgeons du Linum campanulatum L. contrairement à ceux du Linum purpureum ne donnent pas d'acide,

Parmi les plantes étudiées se trouvent encore le Meconopsis cambrica Vic. (Pyrénées) et le Sorbaria Aitchinson Hemsley (Afghanistan). Ba.

Contribution à l'étude de l'essence de térébenthine. Paiz-RER (I.) et JUNGEUYZ (R.). Pharm. Acta Helv., Zurich, 1926, 1, n° 9, p. 169-176. — Le prix de l'essence de térébenthine provoque l'emploi de nombreux succédanés et encourage la fásification.

L'auteur propose une nouvelle méthode d'analyse de l'essence de térébenthine.

Il utilise pour l'étude de l'indice de Eiskes-Huz un appareil spécial. Cet indice est la quantité de résidu, exprimée en centimètres cubes, de l'essence, après traitement à l'acide suffurique concentré.

L'indice de Eisver-Hue, en corrélation avec l'indice de réfraction, donne de sérieux renseignements qualitatifs sur la valeur de l'essence examinée.

L'auteur décrit et interprète les examens du point d'ébullition, du poids spécifique, de l'indice de réfraction, de la dispersion, de la solubilité, d'après Wolff, de l'indice d'acidité, du pouvoir rotatoire, de la réaction du nitroso-chlorure de pinène et de celle de l'essence de pin.

Il identifie les essences de qualité inférieure, les essences traitées pour la fabrication du camphre artificiel, les esseuces additionnées de sous-produits de la distillation de la houille. d'hydrocarbures, etc.

Br.

L'arganier, Sapotacée oléagineuse du Maroe. Jacago [P].
Plarm. Acta Helv., Turich, 1926, 1, nº 14, p. 203. L'auteur donne une
description de l'Argania Sideroxylon, et étudie spécialement la préparation
de l'huile d'argan. L'examen microscopique et microchimque de la pulpe
permet de reconnaître les cellules à huile et des cellules à contenu guttoïde.
L'huile d'argan renferme une assez forte proprition d'albumine végétale, et
ses caractéristiques sont : poids spécifique : 0,9486; indice d'acidité : 1,33;
indice de saponification : 1893, ri indice d'acidité : 93,3.

Rien ne permet d'escompter un emploi intéressant des sous-produits de l'arganier, tels que la pulpe, le latex ou l'écorce. Ba.

Etude sur le haschisch. Caspanis (P.). Pharm. Acta Helv., Zurich, 1926, 1, nº 14, p. 210. — L'auteur a préparé le cannabinol à l'état pur et donne, sur cette substance, des renseignements très précis.

Utilisant un procédé brevelé par l'industrie pour la séparation des produis pharmacologiquement autifs du chanver inden, l'auteur a traité des baschischs de la m-illeure qualité par l'éther de pétrole. L'extrait ainsi obtenu a été addition de soude caustique, et, après lavage, séchage et dissolution dans l'alcool méthylique, a fourni un corps actif, probablement du cannabène. Par distillation fractionnée dans le vide, la partie du luquide bouillant à le l'article de l'actif de l'acti

160º environ, sous 0,005 de pression, est le cannabinol. Le cannabinol est une masse résiueuse, gluante, donnant au bain-marie

Le cannabinol est une masse résineuse, gluante, donnant au bain-marie un liquide épais.

L'action de l'air est rapide, et provoque un brunissement de la substance. A la température de — 80°, la masse se solidifie et devient vitreuse. Le caunabinol n'a pas d'odeur caractéristique. Il est insoluble dans l'eau, la glycérine et les acides minéraux, à l'exception de l'acide sulfurique. Il se dissout dans l'alcool, l'alcool méthylique, l'alcool amylique, l'éther, et de nombreux autres dissolvants organiques. Son poids spécifique à 18° est de (1,038-1,039). L'indice de réfraction est de 1,5430,0005. Le pouvoir rotatoire est de - 147,5 à - 149,5. Le poids moléculaire est de 299 à 308. La formule CYIIPO:

Réactions du cannabinol. — Chlorure ferrique : 0. Acide acétique glaciel : 0. Potasse alcoolique : couleur violette disparaissant par acidification. Réactif de Millon à froid : précipité rose. Le nitrate d'argent ammoniacal est réduit.

Réactif de Febling: 0; réaction de Hesse-Salkowski (cholestérides) : coloration rouge; réaction de Libbermann : coloration jaune; réaction de Hibscusonn : coloration rouge framboise; réaction de Libbermann-Burghard: 0; digitonine alcoolique: 0. Ba.

Contribution à la question de l'acide cyanhydrique. Rosseriatate (L.). Plann. Acts Holte, Zarich, 1924, f. v 12, p. 226. — La proportion d'acide cyanhydrique dans les feuilles de laurier-cerise ne varie pas selon l'époque de la récolte. Entre le matin et le soir, et à n'importe quel moment de la belle saison, la teneur en acide cyanhydrique est constante. Il pett arriver que les feuilles récoltées en hiver soient moires actives. L'obscurifée est sans action sur la valeur de la drogue.

Br.

La buccaline, prophylactique contre la grippe. Tuoaxas (1.), Journal trimestriel des officiers suisses du Service de Santé, fâlet, 1921, quatrième année, n° 1, p. 5. — Ce médicament sert à immuniser contre la grippe. Il est administré par voie digestive, et contient un antigène combiné des bactéries se développant pendant la grippe. Devant les résultats en apparence contradictoires des essais entrepris avec ce médicament, le Service de Santé de l'armée suisse entrepris cete ce médicament, le Service de Santé de l'armée suisse entreprit cette étude. Les résultats furent en général peu concluants.

Ba.

Une nouvelle parenté entre les Polycarpiques et les Rhocadales, révétée par des études chimiques et pharmacodynamiques. Gutor [81.] Journ. suisse Pharm., Zurich. 1923, 64, n° 12, p. 146-150. Les alcaloïdes des Paparéracées et de l'aydrastis peuvent être rangés parmi les groupes du pyridine-phénanthrène et de la benzylisoquinoléine.

Au point de vue chimique, comme au point de vue pharmacodynamique, ces deux groupes diffèrent totalement.

Les alcaloides dérivant du pyridine-phénanthrène tendent à augmenter le péristaltisme et la tonicité, spécialement des organes à musculature lisse.

Les alcaloïdes du groupe de la benzylisoquinoléine s'opposent à la contraction, au péristaltisme et, par conséquent, produisent un abaissement du tonus des organes à muscles lisses.

Il y a parenté étroite soit chimique, soit pharmacodynamique entre la narcotine et l'hydrastine.

Certains dérivés d'alcaloïdes des deux ordres botaniques ont en commun avec l'hydrastine des propriétés styptiques (cotarnine et bydrastinine).

Sur l'huile de hanneton. Kopp (E.) [Ueber das Maikäferöl]. Pharm. Monatshelte, Vienne, 1926, 7, n° 9, p. 175. — En Hongrie, les paysans préparent une huile jaune, butyreuse, de bon goût, et propre à tous usages, en faisant bouillir dans l'eau les hannetons enfermés dans des sacs. L'auteur a

desséché à une douce chaleur des hannetons tués au chloroforme dès leur capture, et après les avoir grossirement broyés en a extrait 16,9 %, de leur poids d'une huile brun rougestre, épaisse, caractérisique, point malodorante, d'où il a retiré des acides gras insolubles, gris verditure, à tousistance d'origent; le savon préparé avec cette huile est verditre et très analogue à ceuli que donne l'huile de chemis. Il pourstuit des recherches sur l'extraction économique et l'utilisation de cette huile qui parali convenir à toutes les applications techniques. Les hannetons dégraissés laissent 4,15 %, de cendre brute et 10,70 %, d'arote total correspondant à 66,9 %, de protéines brutes. Les tourleaux de hanneton dégraissés ont riches en albumine.

PROPRIÉTÉS BU	ILE ACIDES GRAS
Poids spécifique à 15°	,925 —
Indice d'acidité 42	,3 187,7
- de saponification	,5 193,7
 d'éthérification	6,0
- de Reichert-Meissl	.8 —
— de Ненявя	.0 —
— d'iode	.7 77.3
- de réfraction (Zess : 20°)	.4678 —
	- 310
- de solidification	— 27°
	Eu. P.

Pharmacodynamie. - Thérapeutique.

Répartition du tellure dans l'organisme; son élimination par les émonetoires. Lavairi (C.) el Mass (V.). C. R. So., Biol., 1926, 95, n° 27, p. 682-655. — Injection sous-cutanée de tellurite de sodium au lapin, ou injection intramusculaire de tellure-élément. La plus grandé quanitié de tellure se retrouve (après la mort) au point de l'injection; l'organe le plus riche en tellure est le rein, la teneur du foie, du poumon et du testicule est relativement faible; te tellure s'élimine par les matières fécales et l'urine. Mécanisme de l'action spirochéticide calqué sur celui de l'action bismuthique.

Influence de l'injection préalable d'extrait de liquide folliculaire sur la réponse de l'utérus à Hypophyse. Boncus (L.) et Smoxur (B.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, n° 27, p. 674-676. — Après injection de liquide folliculaire aux cobayes femelles impubères et pubères, la phase de contracture produite sur l'utérus isolé par l'hypophyse se raccourcit et peut même disparaître complètement. Les contractions cloniques irrégulières qui se produisent chez les animaux normaux font place à une série de contractions caractérisées par la régularité de leur rythme et de leur amplitude. P. B.

Action stimulante de la lobéline dans les états dépressifs du centre respiratoire consécutifs à la narcose au chloroforme. Schwarz (A.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 27, p. 693-696. — Action accélératrice manifeste sur la respiration de la souris, anesthésiée au chloroforme de l'injection intraveineuse de lobéline, une minute après la cessation de l'anesthésie; accélération du réveil par rapport aux témoins.

Action comparée de la morphine et de la malonylurée sur le développement des larves d'Anoures. Gelma (B.) et Aron (M.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 27, p. 696-697. — La morphine agit sur les tétards à la manière d'un toxique en général, sans aucune spécificité sur le tissu perveux. La manolynurée (somnifène), au contraire, aux premiers stades évolutifs des œufs de Rana temporaria, n'a aucun effet nocif, mais arrête ce développement et tue les tétards, lorsque ceux-ci sont arrivés à l'âge de l'acquisition par les éléments du système nerveux embryonnaire de leurs caractères phycico-chimiques définitifs (différenciation).

Action de l'hexétone en solution salievlée sur la respiration. Helaers (E.), C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 27, p. 717-719. - Si l'injection intraveineuse de salicylate de soude exerce chez le lapin intoxiqué par le somnifène des effets respiratoires stimulants tout à fait analogues à ceux de l'hexétone en solution salicylée, néanmoins l'augmentation du volume et de la fréquence de la respiration est plus marquée après l'emploi d'hexétone dissous dans du salicylate de soude qu'après celui de la solution salicylée seule. D'où action propre et certaine de l'hexétone sur la respiration.

Action sur la respiration de l'hexétone dissous dans le benzoate sodique. Helaers (E.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 27, p. 719-722. -L'hexétone, dissous dans le benzoate de soude, exerce sur le volume respiratoire du lapin, intoxiqué par le somnifène, des effets tout aussi favorables qu'en solution salicylée. Action presque nulle, par contre, du benzoate de soude seul. D'où action propre de l'hexétone certaine sur la respiration.

L'action anticoagulante du SQ'Zn. Mélon (L.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 27, p. 726-727. - Action anticoagulante totalement différente du SO'Zn in vivo et in vitro. In vitro, le SO'Zn précipite le fibrinogène et ne précipite pas les albumines. In vivo, il agit en retardant la transformation du prosérozyme en sérozyme et en augmentant le pouvoir inhibiteur des antithrombines.

L'insuline et la sécrétion biliaire. NITZESCU (I. 1.), C. R. Soc. Biol., 1926, 95, p. 773-775. - Action cholagogue accentuée de l'insuline, chez le chien, après ingestion de lait. Action cholagogue faible de l'ésérine; légère diminution de la bile et même abaissement de la concentration par la pilocarpine, la pituitrine, l'ergotamine et l'histamine,

Les modifications des cartilages de conjugaison à la suite des injections d'extrait du lobe postérieur d'hypophyse chez le cobave en voie de croissance. Stefanescu (M.). C. R. Soc. Biol., 1926. 95, nº 27, p. 783-784. - Action retardatrice de l'extrait d'hypophyse sur la croissance osseuse du cobaye.

L'influence de quelques ions sur la production des huiles essentielles dans les plantes médicinales. Macgu (J.), C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 27, p. 797-798. — Etude de l'influence des différents engrais chimiques sur la production des principes actifs contenus dans Mentha piperata, Melissa officinalis, et Salvia officinalis. P. B.

Influence des cardiotoniques sur l'Intestin isolé. Kona [4], C. R. Soz. Bial., 1928. 95, n° 27, p. 79-89.1 — Les cardiotoniques, tels que la digitale, la strophantine et la scillitorine, excitent les mouvements rythmiques expuisifs de l'intestin qui sont déterminés par les contractions et les relâchements successifs de la couche musculaire circulaire. Action disstolique et systolique (augmentation du relâchement et de la hauteur de contraction), De plus, régularisation des mouvements de l'intestin et augmentation du tonde ces actions sont purement musculaires.

Action de la yohimbine sur l'excitation du nerf splanchnique, l'action de la nicotine et la secretion d'adremaline. Boussay (R. A.) et Moursell (B. A.). C. R. Soc. Biol., 1925, 95, nº 37, p. 808-809. — La yohimbine inverse l'effet hypertensité de la nicotine, même en l'absence de surrénales, elle annihile l'action hypertensive du splanchnique; elle diminue très fortement l'action adrénalino-sécrétice de l'excitation du splanchnique et celle produite par injection endoveineuse de nicotine; enfin elle n'excite pals a sécrétion d'adrénaline.

Insuline et tension artérielle. Juva (L.) et Augen (L.), C. R. Soc. Biol., 1998, 95, n° 29, p. 333-335. — Action hypotensive de l'insuline en injections intraveineuses chez le chien. Mais action progressive, relativement faible et prolongée, difficie à mettre en opposition absolue avec l'action hypertensive brusque, intense et fugace de l'adrénaline, comme l'ont fait GARAGON et SATIZMONS.

A propos des variations de la glycémie lors des choes anaphylactique et histaminique chez des cobayos décérébrés. La Banas (I.) C. R. Soc. Biol., 1926, 95, n° 28, p. 895-897. — Apparition de Phyperglycémie du choe anaphylactique et histaminique avec la méme intensité chez le cobaye décérébré que chez le cobaye normal. L'élévation de la glycémie au cours du choc est donc due à une excitation d'origine parasympathique, qui favoriserait la transformation rapide en sucre libre des réserves alycogéniques musculaires et hépatiques.

Action de certains corps parasympathicomimétiques sur la motilité de l'intestin gréle chez le chien. Carrez [F] et Kum-towsat [P]. dt Kum-towsat [

Influence des corps parasympathicomimétiques sur le taux du sucre dans le sang. Expursasi (1.) C. R. Soe. Biol., 4926, 95, nº 28, p. 897-898. — Rôle prédominant du vague dans la production de l'hyperglycémie par les corps parasympathicomimétiques, celle-ci est en effet três diminuée par la vagotomie bilatérale.

P. B.

De l'influence des extraits hypophysaires sur l'excrétion

urinaire chez Ihomme, Filiyssi (W.) et Figita (A.). C. R. Soc., Biol., 1926, 85, nº 82, p. 906-908. Action inhibitric et he marquée de la pituitrine sur l'excétion rénale de l'eau chez l'homme, quand le sujet a pris une quantité notable d'eau auparavant, sino a action nolle. Antagonisme de l'insuline et de la pituitrine, aucune influence de l'adrénaline sur l'action de la pituitrine à cet égan, du conse influence de l'adrénaline sur l'action de la pituitrine à cet égan.

La revitiscence par les injections de cardio-analeptiques dans les veines jugualires. Manus [In.). C. H. Sov. Biol., 1929, 89.

no 28, p. 938-940. — L'injection intrajugulaire d'un cardio-analeptique (adré-analine et surtou campine) est une méthode très efficace, beaucoup plus efficace même que l'injection intraventriculaire pour vaiocre la mort relative du cœur au cours de la sprospe chlorofermique (chien et lapin). Les substances injectées dans le ventricule (adrénaline) déterminent en «flet souvent de la fibrillation ventriculaire, leur point d'application doit être l'oreillette droite (injection intrajugulaire), le nœud de Kritte et Flack étant le point de départ du stimulus du œur.

P. B.

Influence de la cocaine sur l'irritabillié du vague chez les animaux supérieurs. Bactusta (E. L.) et Roya (B.), C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 30, p. 1048-1050. — L'intoxication par la cocaine produit une suppression passagère, mais complète de l'excitabilité du vague chez le chat, et invertit complètement l'action de l'excitation vagale, si bién qu'il se produit une faible augmentation de la pression sanguine et une augmentation sensible de la fréquence cardiaque. Mais cet effet est absolument passager et l'excitabilité du vague redevient normale peu de minutes après la fin de l'injection. P. B.

Renforcement expérimental de la toxicité de la cocaïne. Bacxam (E. L.) et Rrpix (H.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, n° 30, p. 1030-1032.— Renforcement considérable de la toxicité de la cocaïne, chez le chat, par une forte vagotonie liée à une parésie de la partie motrice du système nerveux sympathique (par l'ergotamine).

P. B.

Importance de la cocaine sur la réaction motrice de l'utérus provoquée par une excitation sympathique ou parasympathique. Luxanox (C. O.). C. R. Soc. Biol., 1928, 95, nº 30, p. 1070-1072. — Après addition de cocaine, suppression de l'excitabilité parasympathique de l'utérus isolé de lapine par parésie musculaire, et prolongation de l'action motrice sympathique (adrénaline), et inversion de l'action motrice musculaire de BaCl^{*}.

P. B.

Action de la cocaïne sur l'innervation autonome de l'intestlul.xonaux (c.). J. C. R. Soc. l'iol., 1926, 95, 30, p. 4073-1074. — A faible dose, la cocaïne peut renforcer l'action motrice des excitants de paraxympathique (arccoline, pilocarpine) sur l'intestin isolé. La cocaine provoque aussi, sur l'intestin comme sur l'utérus, un renforcement et surtout un prolongement de l'action à la fois inh. bittire et motrice de l'adrénaligne. P. B.

Action de l'oleum jecoris aselli (Pharm. Sué.) sur la composition du sang du Inpin. Beasmax (B.). C. H. Soc. Biol., 1928, 58, n. 30, p. 1033-1035. — Forte action irritante sur la melle rouge des injections intrarectales, chez le lapin, d'oleum jecoris aselli (buile de foie de poisson) ; thrombogénie primaire et leucopénie dans les premières leures qui suivert hiomobogénie primaire et leucopénie dans les premières leures qui suivert.

la première injection, dues à unphénomène passif de déplacement ou d'ambulation. Forte thrombocytose secondaire et durable, et leucocytose polymorphe. Pas d'action sur le taux des globules rouges.

Action de quelques éthers de l'acide cinnamique sur la composition du sang, notamment sur les thromboeytes. C.a.rsos (Bo.), C. R. Sos. Biol., 1926, 95, n° 30, p. 1058-1058. — A la suite des injections intraveineuses, chez le lapin, d'éthers de l'acide cinnamique (éthers méthylique, éthylique et anylique), forte thrombopénie et leucopénie primaires, suivies d'une augmentation secondaire du taux des thromboçtes.

Action du benzol sur la teneur du sang en thromboeytes. Hurraus (G.). C. R. Soc. Biol., 1926, 65, n° 30, p. 1660-1063. — Le benzol en injections sous-cutanées, chez le lapin, exerce une action excitante primaire sur la partie de la moelle ossense qui produit les thromboeytes et une parésie secondaire de celle-ci et de la production des leucovetes. P. B.

Importance du mode d'introduction du benzol sur les étéments figurés du sang. Contribution à une méthode de therapeutique de la leucémie. Hurrans (G.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95. Biol., 19

۲.

Action de différents benzols méthyliques sur la composition du sang du lapin. HUCTERS (G.). C. R. Soc. Biol., 1926, Sp. 730, p. 1066-1088. — Tandis que le benzol provoque une thromboçtose primaire, et aux doses assez fortes une thromboçueis primaire et une forte leuxopénie, le toluol ne provoque qu'une thromboçutose et ne modifie pas le taux des leucocytes; le xyloi et le méstilylèhe (riv. adderminent une thrombogénie suivie d'une thromboçytose secondaire ainsi qu'une leucopénie fable et extrémement passagère. Ces dernières substances sont en outre très toriques pour le lapin. Les benzols méthyliques ne conviennent pas du tout nour le traitement de la leucémie.

Action du thiophène sur la composition du sang du lapin. Hurnarus (6.). C. R. Soc. Biól., 1292, 85, p. 30, p. 1688-1070. — Action du thiophène analogue à celle du benzol, mais beaucoup plus faible : parséis de la fonction des mégacarroyctes producteurs de thromboycts. De plus, le thiophène est un violent poison qui provoque rapidement des crampes chez le lapin, de la faiblesse musculaire et un afiliassement de la pression sanguine, déterminant facilement la mort de l'animal. Le beazol, employé dans le traitement de la leucémie, ne doit donc pas conbeint detunaced tuippithen.

в.

Sécrétine et sécrétion interne vagotonisante du pancréas. Ganardox (L.), Santraoise (D.) et Le Gaard (A.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 30, p. 1022-1023. — La sécrétine d'agit pas seulement sur la sécrétion externe du pancréas, mais elle active la mise en liberté par cette glande d'une hormone vagotonisante. P. B.

Recherche sur l'élimination du fer médicamenteux par la glande mammaire. Dorlencourt (H.) et Mae Calugareanu-Nandris. C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 30, p. 1038-1040. — Augmentation importante du fer dans le lait après ingestion de composés ferrugineux chez les nourrices. — P. B.

Importance de la diéthylmalonylurée sodique dans la recherche d'une action d'irritation sympathique ou parasympathique. Anseix (0). C. B. Soc. Biol., 1928, 95, nº 30, p. 1046-1048. — Tandis que la phénjethylmalonylurée sodique est sans action sur l'inneration sympathique et para-ympathique (utérus et intestin isolés), la diéthylmalonylurée, par contre. renforce l'excitabilité des organes nerveux terminaux sympathiques (renforcement de l'action de l'adrénaline sur l'utérus et l'intestin) et exerce une action de parésie sur l'irritabilité des organes nerveux terminaux parasympathiques (action empéchante sur l'effet intestinal de la pilocarpine et de l'arécoline).

P. B.

Importance de l'opium sur l'action hypoglycémique de l'insuline. Dantelson (C. G.). C. R. Soe. Biol., 1926, 95, nº 30, p. 1038-1060, — Bien qu'il présente, par lui-même, une action hyperglycémique. l'opium (pantopon) renforce l'action hypoglycémique de l'insuline. P. B.

Hyperthermic chez le singe par injection intravcineuse de bleu de méthylene. Hrvans (C.) el Rascuss (P.). C. R. Soc. Biol., 1925, 95, n° 31, p. 1117-1118. — Hyperthermie notable et rapide et accélération cardiaque et respiratoire chez le singe à la suite de l'injection intravéneuse de bleu de méthylène. Résultats analogues chez le chien et le chat, mais sensibilié plus grande du singe. Pas d'action hyperthermique, par contre, chez le lapin et le cobaye. P. 8.

Action de la morphine sur la glycémie et le pH du sang des chiers normaux ou dont les nerés sympathiques ont été coupés, Marxu (A), C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 32, p. 171-1472. — Laction hyperglycémiante de la morphine a lieu par l'internédiaire des grands splanchniques, chez le chien, comme l'a montré Horssar, mais aussi par clui des petits splanchniques et du sympathique abdominal. Pas de relations entre l'hyperglyrémie morphinique et la diminution du pH du sang produite par cet alcaloidé.

Influence de la cocaïne sur l'exceliabilité parasympathique du cœur de grenouille. Luxsiou (C. O.). C. R. Noc. Binl., 1926, 98, nº 30, p. 1071-1076. — Aux dosrs faibles, la cocaïne renforce l'action inhibitice de l'activables une cour de grenouille isolé. D'autre part, déclenchement de contractions isolées, par la cocaïne, sur le cœur arrêté par l'acétylcholine sur le drout arrêté par P. B.

Renforcement expérimental d'une action narcotique. Nrnone (S.). C. Il. Soc. Biol., 1926, 95, nº 30, p. 1076-1078. — L'amidopyrine reuforce, chez le lapin, dans le rapport de 1 à 3, le pouvoir narcotique du bromvalérylcarbamide, qui, de ce fait, devient 3 à 4 fois plus actif.

P. B.

Influence des alcaloïdes du quinquina sur l'action exercée par l'adrénailne sur les vaisseaux sanguins. Stare (T.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, nº 30, p. 1078-1080. — Action empéchante de tous les alca-

loïdes du quinquina sur l'action vaso-constrictive de l'adrénaline (perfusion des vaisseaux de la grenouille suivant la méthode de Такмекскиско). Ces alcaloides ont donc le pouvoir de paralyser la partie motrice du sympathique.

P. B.

Action de l'adrénaline sur la fatigue des muscles de grenouilles intostquées par l'ergotoxine, l'ésérine, la nicotine et la yohimbine. Donnouze (E.) et Soloxian (A. S.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, n° 30, p. 1083-1083. — Suppression de l'effet défaigant de l'adrénaline sur le gastronémien de grenouille (fatigué par excitations faradiques du sciatique ou du muscle lui-même) par l'ergotoxine, l'ésérine, la nicotine et la yohimbine, mais dans aucun cas pas d'inversion de cette action. P. B.

Yolimbine et québrachine. Raymon-Hart. C. H. Soc. Biol., 1927, 98, p. 1-5. — La yohimbine et la québrachine Mesca, dont l'identité chimique a été établie par Founstau et Pace et confirmée par Spixiza, ont toutes deux la même action pharmacodynamique (inversion de l'action de l'Adrénaline par la pression artérielle).

L'oncographie splénique et rénale et la diurèse sous Hufluence de l'éphédrine. Gansusseo (A) et Mascu (I). C. R. Soz. Biol., 1927, 96, p. 27-30. — L'injection intraveineuse d'éphédrine détermine, chix le chien, une vaso-dilatation, splénique. Les faibles doses déclenchent, au niveau du rein, une légère vaso-dilatation, les fortes doses une vaso-constriction rénale très intense. Pas d'action de l'éphédrine sur le taux de la diurèse. P. B.

Contribution à l'étude de la composition chimique de l'Insulne, composé sulfuré. Bovin (A.). C. Il. Soc. Biol., 1927, 96, p. 50-51.

— La majeure partie du soufre de l'insuline est labile et peut être étaché sous forme de B'S par les atcalis à chaud. Il est fort possible que la partie du soufre nou labile corresponde à des impuretés.

P. B.

Action de la nicotine sur les monvements des cils épithélinax. Dosaxost (A). C. R. Soc. Biol., 1927, 95, p. 33-35. La nicotine ne provoque pas de changement dans la vitesse des mouvements des cils épithéliaux (assophage de grenouille) quand elle est appliquée en solutions très d'ulmées (1/10.000 et 1/5.000); en solution à 1/1.000 et 1/2.000, elle accélère d'abord ce mouvement, puis le raientit; à partir de 1/200, les cils sont paralysés. La rapidité du mouvement des cils est aussi notablement duminée par la fumée de cisarette. P. B.

Sur la multicipilité des voies par lesquelles on peut produire les lésions oculaires naphtailiniques. Micualt, (t), et V₈-ca_k (P.), C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 63-65. — Les lésions oculaires naphtaliniques peuvent être réalisées non seulement par la voie digestive, comme on le croyati l'asputà présent, mais austi par les voies sous-culantées et intarpéritonéales, à condition que l'on réalise une intoxication très lente, par des doess très petites du toxique.

P. B.

L'action de l'insuline sur l'évolution de la cataracte maphtalinique. Micasà. (D.) et Vanca. (P.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 65-68.— L'insuline peut faire disparaître les l'ésions rétino-cristalliniennes incipientes d'origin a naphtaliniques d'une manière durable chez une partie des animax et passagèrement chez les autres.—P. B. B. Existe-t-il une variation saisonnière dans la quantité de missaline? Nitzascu (I. D. C. R. Soc. Biol., 1927, 98, p. 68-69. — Le pancréas serait plus riche en insuline en été qu'en hiver.

P. B.

L'action de l'éphédrine sur la tension sanguine chez des chiens décapsulés, Gabreszeo (A.) et Manet (1), C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 77-81. — Diminution de l'action hypertensive de l'éphédrine, chez le chien surrénalectomisé. Le fait qu'il n'y a pas disparition complète de l'effet hypertenseur prouve que l'éphédrine doil avoir aussi un autre mode d'action en dehors de celui déjà proposé par les auteurs touchant son action adrénaline-sécrétoire. P. 8.

Sur l'action vasculaire et sympathique de l'ergotamine et de l'ergotaine. Ilsvanss (c.) et l'ésousse (p.). C. R. Soc. Boil., 1927, 98, p. 130-131. — Perfusion de la tête isolée de chien, de chat, ou de lapin, suivant leur technique habituelle, et perfusion des pattes postérieures avec des solutions d'ergotamine on d'ergotaine. Dans tous les cas, apparition d'une vaso-dilatation immédiate, intense et pressagére. En outre, la perfusion de la tête du lapin avec du Rixosa contenant de l'ergotamine ou de l'ergotinine diminue ou supprime l'effet vaso-constricteur de l'excitation électrique du bout périphérique du sympathique cervical, mais ne l'inverse pas. Par contre, l'inversion par l'ergotamine de l'action vasculaire périphérique de l'adré-ualine s'observe régulièrement tant dans la perfusion de la tête que dans la perfusion du train postérieur du lapin, du chien et du chat. P. B.

Action de l'hexétone sur la respiration dans l'intoxication par la morphine. Hetarsa [C.]. C. R. Soc. Biol., 1927, 95, p. 122-125.— Action favorable propre de l'hexétone contre la dépression respiratoire considérable observée dans l'intoxication par la morphine, démontrée en dissolvant l'hexétone par le benzoate de soude, qui à l'inverse du salicylate de soude n'a pas d'action sur l'intoxication respiratoire morphinique.

P. B.

Action de l'atropine et de l'hysocyamine sur le cœur isolé de l'escaragot. Borsa [P., et liazan [R.]. C. R. Soc. Biol., 1927, §§, p. 160-615.

— L'atropine et l'hysocyamine exercent sur le cœur de l'escargot une action marquée par de l'augmentation d'amplitude des contractions, ut ralentissement et, éventuellement, du rythme alternant. Aux concentrations étudiées, l'atropine (tropyltropéine avoite et gauche) et l'hysocyamine (tropyltropéine gauche) montrent une action sensiblement égale. Il semble donc que le cœur de l'escargot, prerque uniquement musculaire, n'exerce pas la même électivité que les éléments du parasympathique vis-à-vis des hysocyamines droites et gauches.

P. B.

La plicearpine, adjuvant du chlorométhylate de diaminoacridine, pour la cure des blemnorragies. Jausos (H., el PECES (A.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 163-164. — Appoint favorable à l'acridinothérapie des affections genococciques par l'association de nitrate ou de chlorivdrate de pilocarpine. La pilocarpine semble agir par son pouvoir amphotrope comme modificateur du terrain, elle présente de plus une action excito-sécritoire sur les glandes urétrales el périurétrales dont elle réalise le massagvae cu minimum de traumatiem. Bafin la elucocytose qu'elle provoque ou concert avec la méthylacridine pourrait constituer un facteur de guérisor. Action analogo de l'arécolipe, mais tosjété plus élevée. P. B. L'intoxication chronique par l'accitate de thatium. Ouvan (H. R.), C. H. Son. Bin.), 1987, 98, p. 16-166. — Au cours de l'intoxication par le thailum, alopécie diffuse, sans localisations électives et s'observant ch. z lous les anjimaux et par toutes les voies d'introduction. Al a longue, phénomènes d'accoutumance. As niveau de la muqueuse digestive, au cours de l'intoxication chronique, pas d'action cancérigène, estement processus inflammatoires prolifératifs de la muqueuse de l'ensophage ou du préestomes. Accumulation élective du thailim an niveau de la peau.

P. B

La glucose n'empéche pas l'intoxication par les composés eyanogénés. Birxaxs (C.) et Soxxx [R], C. H. Soz. Bind., 1927, 68, p. 202-204. — Les cobayes et les lapins qui ont reçu de fortes deses de glucose ne présentent aucune augmentation de résistance à l'intoxication par l'inhalation d'acide eyanhyfrique. Par contre, comme l'ont montre Lixo et J. F. Hxxaxs, les animaux qui ont reçu de l'hyposullite résistent plus longtemps à l'intoxication par l'acide prussigne. P. B.

Sensibilité à la morphine des rats surrémalectomisés. Lws (J. T.) et Tonax (A), L. C. R. Soc. Biol., 1827, 96, p. 217-29; — La plupart des rats décapsulés deux semaines auparavant succombent si on leur injecte 0,04 miligr par gramme de morphine (HGI, jost 1/10) de la dose mortelle pour les témoins (0,4 miligr, par gramme). Les rats décapsulés cinq semaines auparavant meuerat s'ils recoivent 0,08 miligr. par gramme ou des doses plus éle-ées, La réaction glycémique des rats prives de surrémales démontre aussi leur sembilité plus grande à la morphine. P. B.

Sensibilité des rats décapsuiles à l'égard de la nicotine, du cyanure, de l'acétyleholine et de l'histamine. Gavillani (R. A). C. R. Soo. Biol., 1927, 96, p. 223-224. — Cyanure de poisssium: doss éthale, temôn i 11 milligr. par kiloramme; rat blanc de-apsuid depuis seire à vingitrois jours, 8 milligr.; depuis cinquante-deux jours, 9 à 10 milligr. Nicotine: témônis, 27,5 milligr. par kilogramme; rat décapsuié, depuis dis-luit à vingit-quatre jours, 17.5 milligr. par kilogramme; depuis soix-nut-hait jours, gramme; rat décapsuid. depuis dis-seuit à dis-sult jours, 900 milligr. par gramme. Ergunime (phosphate d'histamine): témônis, 0,5 à 0,7 gr. par kiloramme; rat décapsuid. depuis de dissistantine): témônis, 0,5 à 0,7 gr. par kiloramme; rat décapsuid. de plus par par loramme; rat décapsuid. de plus gramme; rat decapsuid. de plus

Action glycolytique de l'acide hexose-diphosphorique. Viale (6.) et Course (7.). C. R. Soc. Biol., 1937, 96, p. 229. — Le lactacidogène est capable de dédoubler le glycose avec formation d'alcool et de CO*. Cette réaction n'est pas influencée par CNH, ni par l'insuline. P. B.

Etude sur le péristaltisme de l'intextiu grêle. Il. Les processus péristaltiques engendrés par les purgatirs salius. Ill. Les processus péristaltiques engendrés par les luilles grasses, la coloquinte, la gomme-gutte et le calonel. Bau, M. Arch. I. cvp. Path. n. Pharm., 1925, 109, p. 22-34, 233-248. — Introduction d'une solution hypertonique de sulfat de sond-dans une anse istestinale préparée selon la méthode de Traxogeremen. Augmentation de l'amplitude et de la durée des contractions péristaltiques pendant une minute ou deux. Puis arrêt du péristaltisme pendant plus d'une demi-heure. L'huile de castor, la coloquinte et le calon—l'aucmet fen au-siè péri-taltisme. P. B. Sur l'activité des glucosides cardinques par voie orale chez la grenouille. Lavat (L.). Arch. f. esp. Path. v. Pharm., 1925, 199, p. 33-49. — La toxicité de la strophantine, de la scillitoxine et de la digitaline en solution aqueuse, out de la digitaline en solution aplacine, est vingt à quarante fois plus faible par voie orale que par voie parentérale chez la grenouille.

P. B.

Recherches expérimentales sur l'action des amesthésiques locaux ; psécaire et tutocarius. Vaszara (W.). Arzh. i. csp. Path. m. Pharm., 1925, 109, p. 64-73. — Dans l'anesthésie en infiltration (homme), comme dans l'anesthésie en iracte (corrée du lapin), la concentration active de la psicaine est la même que celle de la cocaine, la tutocaine est quatre fois plus falble. La dose minima totique de tutocaine, che le colavy, en injection sous-cutanée, est quatre fois celle de la cocaine, celle de la psicaine deux fois (cocaine, d. m. n. 0 gr. 0 par Rilegramme; psicaine; 0,0; tutocaine 0,20; on no la tutocaine. L'addition d'adrénaline à ces deux anesthésiques prolonge leur action, mais sans que l'on puisse abaisser leur conocertaion; le Soist renforce l'auesthésie par infiltration et le phénol l'anesthésie en surface. Les solutios perdent leur activit da ubout d'un jour ou deux. P. B.

Concentration des ions Ag dans les processus de désinfection en milieu physiologique. Nizesan (k. v.), Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1925, 109, p. 443-463. — Pour produire l'arrêt du développement des microbes, la concentration des ions Ag nécessaire (NºAg) est de 0,12× 10⁻⁴n, ou 0,13 miligr. par litre dans l'eau distillée et de 1,8× 10⁻⁴n, ou 0,0049 miligr. par litre dans l'eau distillée et de 1,8× 10⁻⁴n, ou concentration de l'Ag consideration de l'Ag consideration de 1 de distinction complexe et qui contribue à de désinéction. La combinason de l'Ag avec les bacféries est tout à fait anal-gue aux processus d'adsorption. En présence de Br, et surtout d'd'outer alcalin, aux concentrations thérapeutiques, diminution de l'activité bactéricide ou même parfois suppression, correspondant à la diminution de la concentration des ions Age it às a liaison plus solide. Les ions H, dans l'étendue des variations biologiques, n'ont acune influence sur l'action bactéricide de l'ag. P. B.

Des forces physiques incomnucs, dans le sens de l'oligodynamie de Sat, jouent-clles un rôte dans la thérapie intravcineuse par l'argent ? NESBOAD (K. v.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1925, 199, p. 164-177. — A l'aide de mesures potentiométriques, l'auteur montre que l'argent oligodynamiquement actif est bien l'argent ionisé; dans l'action bactéricide de l'argent, une énergie physique, encore inconnue daus le sens de Saxt, n'entre pas en jeu. L'argent oligodynamique se compette comme le cuivre oligodynamique.

Recherches comparatives sur l'action narcotique et toxique de quelques dérivés halogénés des carbures d'hydrogène.

MUBLER (1.), Arch. I. exp. Path. u. Pharm., 1923, 109, p. 276-293. — Etude comparative de l'action narcotique et toxique sur la souis de dérivés balogénés des carbures d'hydrogène. Le chlorure de méthylène est trois iois moiss actif que le chloroforme. Le tétrachloréthane est le plus actif de la série, trois fois et demie plus que le chloroforme; il est aussi plus toxique. Les subsances étudiées se raugent dans l'ordre suivant au point de vue activité croissane: chlorure de provple, bromure d'éthyle, chlorure de méthylène, chlorure

rure d'éthylidène, bromure de propyle, dichloréthyle, létrachlorométhane, chlorure d'éthyle, chloroforme, létrachloréthane, et au point de vue de leurtoxicité : chlorure de propyle, dichloréthyle, chlorure d'éthyle, chlorure de méthyle, bromure de propyle, chlorure d'éthyle, bromure d'éthyle, chloroforme, létrachlorométhane et tétrachloréthane.

Dosnge pharmacologique de solutions d'atropine et de scopolamine, Kesu (G.), Jarch, I. exp. Path. p. Pabran, 1923, 199, 293-299.

— Enregistrement de la pression sanguine du chat anesthésié à l'uvéthanvinjection de la dose hypotensive minima active d'actéylcholine, puis d'une
dose connue d'atropine, celle-ci supprime pendant un temps cour l'action
dépressive de Tacéthylcholine qui relaparait ensuite; dosage de solution
d'activité inconnue de scopolamine ou d'atropine par comparaison avec l'effit
de la solution d'atlor d'atlor d'atlor de la solution d'atlor d'atlor

Recherches sur l'absorption, l'exerction et la répartition de petites quantiés de plomb. Benaxis (B), Arch. 1. cxp. Ivath. n. Pharm. 1925, 109, p. 332-351. — Afin de déterminer le sort de quantiés de plomb aussi faibles que celles qui sont absorbées au cours du saturnismehronique, l'auteur étudie la destinée du thorium B, un des isotopes radioactifs du plomb. Le plomb donné par la rote buccale est absorbé très lentement et seulement partiellement. L'exercétion se fait survoiu par les fêces, faiblement par l'urine; l'exercétion pulmonaire est nulle. Lé plomb s'accumule surtout dans le fois, le rein, le sos et l'intestin; l'agage les os ne demier lieu.

Sur l'influence de la saponine sur la résorption de la strophantine et de la digitaline. Koras (L.) et Karas (R.). Arch. L. exp. Path. u. Pharm., 1925, 109, p. 382-369. — L'administration simultanée de saponine élère considérablement la toxicité de la strophantine et de la digitaline administrées par voie orale chez la grenouille et la souris, par augmentation de la vitesse et de l'intensité de l'absorption intestinale de ces glucosides. La strophantine qui, normalement, par voie orale, arrête en deux heures le cœur de la grenouille en systole à la dose de 0,09 milligr. par gramme, arrête déjà celui-t à 0,092° milligr. avec la saponine. Chez la souris, le chiffre de la dose léthale de digitaline devient quatre fois plus faible avec saponine. P. B.

L'accoutumance à l'arsenic. Exzsa (E. et 1.). Arch. f. exp. Path. v. Pharm., 1925, 109, p. 370-371. — Les auteurs alimentent des chiens avec une nourriture contenant des quantités croissantes d'arsenic; les poils et la peau jouent un rôle important dans l'excrétion de l'arsenic. A la fin d'une de leurs expériences, 9 gr., de poils renfermaient 0,136 gr., d'arsenic. P. B.

Chimie colloïdale et pharmacologie de la kératine de la peau humaine. MENSCHEL (H.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1925, 1410, p. 1-15. — Etude de l'action des acides et des alcalis sur la kératine de la peau, des cheveux et des ongles.

P. B.

Recherches comparatives sur l'augmentation de l'excitabilité et sur la paralysie produites par quelques narcotiques sur les trones nerveux périphériques, sur les museles du squelette et sur les terminaisons nerveuses motrices de la zernouille. Ruxu (W.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1925. 140. p. 46-65. — Augmentation de l'excitabilité des troncs nerveux et des muscles par l'alcool éthylique, l'éther et le chlorofoi me à certaines concentrations. Diminution par l'alcool heptylique. L'alcool éthylique et l'éther augmentent également l'excitabilité des terminaisons nerveuses.
P. B.

Sur l'action de l'abaissement de la pression barométrique sur la toxicité des composés arsenicanx. Istus 18, J. Arch. l. exp. Path. n. Pharm., 1925, 140, p. 66-75. — Les malades qui supportent très bien les injections de cacadylaie de soude à une faible altitude présentent des réactions sérères avec les mêmes doses à une altitude élerée. L'auteur détermine la doss éthale du cacadylaie de soude à de l'altoxyl chez le lapin à la pression barométrique normale et à une pression de 642 mm. Ces deux arre-icaux sont 29 à 23 (sie plus toxiques à 612 mm, qu'à 780 mm, quand l'animal est maintenu depuis trois jours à la dernière pression. La caractérisation chimique de l'arsenic dans l'urine, les Féces et le foie montre qu'il n'y a pas de différences dans l'excrétion ou la rétention de l'arsenic dans les deux cas.

VI. Sur la possibilité d'une action bactéricide des sels d'argent ionisés injectés dans les veines dans les maladies infectieuses. Negrana (K. v.). Arch. I. exp. Path u. Pharm., 1925, 140, p. 103-120. — La solubilité de l'argent dans les liquides de l'organisme est suffisante pour lui permettre d'exerce rue action bactéricide, mais la tolérance de l'acimal est à peine suffisante pour permettre la concentration nécessaire.

Action du sucre dans l'intoxication guandidique. Baxuz (1.), Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1925, 110, p. 121-128. — Les convulsions déclenchées par la guandidne s'accompagnent d'une chute du sucre du sang chez le lapin. L'injection intraveineuse de sucre empêche l'hypoglycémie, mais non les convulsions. P. B.

Action pharmacologique de l'éphédrine. Nacu. (A.). Arch. I. exp. Path. n. Pharm, 1925, 1410, 1929-141. — L'éphédrine élève la pression sanguine du chat décérébré par action musculaire directe, plus que par excitation du sympathique; son action vasculaire est déminuée, mais non renversée par l'ergotamine. Elle excite l'intestin isolé de lapin et de chat, ainsi que l'utérus de cobaye; ces actions ne sont pas modifiées par l'ergotamine. A dose forte, elle élève le sucre du sang du lapin. Les doses actives sur les différents appeariels étudiés sont environ 50 à 100 fois plus élévées que celles de l'adrénatine. La toxicité est très faible : 50 millige., par voie veineuse, par kiloramme de lapin.

Recherches comparatives sur l'action de quelques anesthésiques locaux sur le cœur et l'intestin. Lasur (F.), Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1925, 110, p. 132-150. — Etude de la cocaine, de l'actione, de l'autoriane, de l'autoriane de la la psicaine sur la peau et le cœur isolé de grenouille et sur l'intestin isolé de rat. Le cœur s'arrête en diastole et l'intestin est excité par les fables dosses et paralysé par les fortes dosses. Pas ou peu de correlations entre les dosses actives des différentes drogues sur les différentes apprais étudiés.

P. B.

Le métabolisme hépatique dans l'intoxication chloroformique et phosphorée. Hüarble (R.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1925,

140, p. 153-174. — Le foie isolé normal de rat détruit 40 %, d'acide diacetique par perfusion. Après intoxication phosphorée, ce pouvoir de destruction disparait; après intoxication chieroformique, il est diminué. Quand on perluse de l'acide oxybutyrique à travers un foie normal, 30 a83 %, sont détruits et sont récupérés sous forme d'acide diacétique. Dans le foie intoxiqué cette proportion s'élève jusqu'à plus de 30 %. Cette aux mentation est due à la diminution de la destruction de l'acide diacétique et non à une diminution de sa conversion en acide oxybutyrique, parce que la teneur en acide oxybutyrique du foie intoxiqué augmente quand on le perfuse avec du sang normal.

Etude du métabolisme dans l'intoxication par le plomb. Tachararsa(A.), Arch. I. exp. Path. n. Phorm., 1925, 1410, p. 174-197. — L'intoxication chronique par le plomb, cher le lapin, se divise en deux périodes : dans la première, qui dure deux à quatre semaines, augmentation de la démolition des protéines, taux élvée de l'azoche urinaire. Dans la dexiène, diminution, au contraire, de la démolition des protéines, l'urine devient plus acide, élébation de l'ammoniure et apparition de créstinurie. P. B.

Action de la choline et d'un éther de la choline sur la pression sanguine, après surrémalectomie. Gataraci S., et Pos. (E. P.). Arch. f. exp. Path. n. Phorm., 1925, 146, p. 212-224. — Le cholary (chloracitylcholine chourrée) abaisse la pression sanguine du chat décrébré et l'élère, après atropine, à des doses plus faibles que la choline. Cette élèration est diminuée par la surrémalectomie, tandis que celle produite par la choline n'est généralement pas modifiée. Chez le chat normal, après atropine et ergotamine, le cholary l'absisse la pression sanguine. P. B.

Intoxication par le manganèse. Handovsky (H.), Schulz (H.) et Stammla (M.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1925, 140, p. 265-280. — L'injection sous-cutanée de 30 milligr. par kilogramme de manganèse (HOI) tue le lapin, le cobaye et la souris par paralysie des nerfs en douze heures. On retrouve 80 °f. 40 manganèse dans les selles. Les organes les plus riches en Mn sont le cerveau et la rate (dans un cas les os). Histologiquement, d'écheréscence graisseuse des cellules de Kurper.

P. B.

L'anémie par le bleu trypan chez les lapins et les grenouilles. Pisovanorr (A.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1925, 416, p. 281-294. — Chez les lapins et les grenouilles, les injections répétées de bleu trypan diminuent le taux des globules rouges par stimulation du tis-u réticuloude. P. B.

Analyse de l'action vasculaire des médicaments. Ganta (G.). Arch. f. exp. Path. «Pharm., 1925, 140, p. 317-328. — Euregistrement de la chute de la pression sauguine de l'artère iliaque externe du chat et du lapin après compression de l'aorte. Après administration d'une faible dose d'adrénaline. la chute de la pression ne se produit ass. P. B.

Action de la thyréoïdire et de l'hypophysine sur la diurèse. Farr (E.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1923, 140, p. 329-334. — L'injection d'extrait thyroïdien chez le lapin hâte le retour à la normale du taux des globules rouges après injection de solution de Traoos, bien que la diurèse soit diminuée. La thyroïdine diminue les gédèmes de la grenouille perfusée et augmente la fragilité des globules rouges du lapin. Ces effets sont dus à une action sur les colloïdes. P. B.

Pharmacologie des molécules métalliques complexes. Kiux (P.), Arch. I. exp. Path. n. Pharm., 1925, 140, p. 34e-330. – Eude de l'action curarisante sur le muscle droit de la grenouille de sels hexaminés de chrome. Gette action est due à toute la molécule et nou aux groupements NII^a, le chlorure de chromehexaurée qui possède cette action curraisante ne content en effet pas de groupements NII^a facilement séparables. L'acote ne joue ici non plús aucuur role, car les composés chrome-acides gras dépourvus d'azote, qui ont une constitution analogue, présentent la même action.

P. B.

Action pharmacologique des sels de cresium. Eduz (F.) et Paus (1.) Arch. Caxp. Path. u. Vlarar., 4(92, 140, p. 334-363. — Le cassimo possède les mêmes propriétés physico-chimiques et physiologiques que les ammoniums quaternaires. Il arrête la respiration et excite l'intestin du lagin. Il arrête d'abord l'oreillette, puis le ventricule du cœur isolé de grenouille; toutes ces actions sont supprimées par l'atropine. Son action cardiaque n'est pas modifiée par l'ergotamine. Comme KGl, le chiouru de cossium contracte le muscle droit de l'abdomen de la grenouille, cette action est supprimée par les haese quaternaires plus puisantes et par la novocaîne. Ainsi son pouvoir, comme base quaternaire, ne va pas jusqu'à l'action curarisante.

P. B.

Pinocamphon, verbanon et verbenon. Siecal (Ri.) Archiv f. exp.
Path. w. Pharm, 1925, 141, 3 54-535. — Le d-verbenon et le d-verbanon comme le campbre, mais à des concentrations plus faibles, augmentent l'amplitude du cour de cobaye solé et stimulent la respiration déprimée par la morphine. Le I-pinocamphon agit de même, mais à des concentrations encore plus faibles.

P. B.

Recherches sur l'action des extraits hypophysaires sur la diurese. Mux (V). Arch. t. esp. Path. n. Pharm., 1925, 407, p. 1-19.
L'injection intraveineuse d'extrait hypophysaire cher le lapin après ablation des deux reins déclenche de l'hydrémie et le la chlorurémie. Outre exte action extrarénale, l'extrait hypophysaire possède également une action directe sur l'excrétion urinaire rénale. L'injection d'extrait hypophysaire dans la circulation artérielle du rein gauche déclenche dans la règle un arrêt ou nn retard de la diurèse plus précoce et plus marqué du coté gauche que du côté droit. Cet arrêt de la diurèse n'est pas conditionné par une élévation, de la pression veineuse.

P. B.

Recherches sur la thérapie de l'intoxication mercurielle. Hissat (E.), Arch, exp. Plath. u. Plarm, 4(29, 407, p. 43-68. — Dans le coux de l'intoxication mercurielle, di-parition de l'adrénaine des surrénales et du principe hypertenseur de l'hypolipse che le lapin; la thyroide, au contraire, n'est pas touchée (la glande desséchée du lapin intoxiqué produit la même augmentation de la consommation d'oxygène de la souris, par voie orale, que celle du lapin normal). Comme antidotes, le phosphite et l'hyposulité de voude peuvent être efficaces, si le composi mercuriel a été pris en ingestion. Par contre, le tanin, le charbon animal, l'argeut réduit sont suns action. Aucun antidote du reste ents etflétace quand le sel mercuriel (sublimé) est administré par la voie parentérale. L'hyposulfite de soude augmente le tonus de l'intestin et de l'utérus isolé de lapin. P. B.

Dosage pharmacologique des préparations thyrofdiennes. HAFRER (F.) et KOMITAM (T.) Arch. L. exp. Path. n. Plarm. 1925, 407, p. 69-127. — Rude des diverses méthodes de dosage des préparations thyrofdiennes. L'administration orale de thyroïde à la souris déclenche une chutde poids de l'animal normal et une augmentation de poids de la souris thrroïde-tomisée. La production de CO* est également auxmentée chet la souris normale. Ces réactions ne peuvent pas être utilisées pour un dosse quanti-aiff. A ce point de vue les auteurs préconisent l'augmentation par la thyroïde de la résistance des souris à une doss léthaid d'actonitrile, méthode proposée antérieurement par Run Hoxt, et ils indiquent les précautions expérimentales qu'il est nécessire d'observer. P. B.

Pharmacologie des irritants, Heraxra (W.), Arch. f. cap. Path. u. Pharm, 1923, 407p., 1929-154. – Blude chez Homme de l'action irritante des principes actifs du poivre, de la vératrine, de l'essence de moutarde, de la digulaite, de la cantharidine, de l'arsenic, de l'histamine, de la dionine et de la caténe. Détermination de la concentration minima active sur les nerfs de la corrée et sur la paeu (érythème et vésiculation). La formation d'érythème dénote une action sor les capillaires sanguins, la vésiculation une action collulaire. La d'estratine et le poivre sont des poisons nerveur presupe purs, la caféne et la dionine des irritants vasculaires, la digitaline et la cantharidine des irritants cellulaires. L'histamine estun irritant capitaire et nerveux, l'arsenic un irritant vasculaire et cellulaire, l'essence de moutarde agit sur tous les éléments précédents.

Recherches sur le seuil de l'action pharmacodynamique de la curarine. Lexole (L.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1923, 107, p. 135-161. - La curarine, perfusée dans les vaisseaux de Rana temporaria, paralyse les terminaisons des ners moteurs à la dilution de 1 pour 2 millions. P. B.

Action de la morphine sur la balance actide-base de l'homme. Holto [4], Parat [J. A.) et Korta (E.). Arch. I. exp. Path. n. Pharm., 1925, 107, p. 162-170. — La morphine, aux doses thérapeutiques, êlève cher l'homme la tension alréolaire du C0º qui atteint son maximum (13-20° f_c) au bout de une à deux heures. Disimitution concomitante du taux du C09/8H du plasma (jusqua 'à vol. °/₆). Le pH du sang reste constant ou subit une très légère élévation.

Action du jeune sur la sécrétion de l'adrénaline et sur la teneur des sur trantes en adrénaline. Osava (S.), Arch. exp. Platu.

n. Plasm., 1923, 107, p. 174-179. — Au début du jeune, chez le chien, augmentation de la sécrétion adrénalinique, pas de modifications de la teueur le adrénaline des surrénales. Après huit jours de jeune, forte diminuition de la drénaline écerétion, abaissement du taux de l'adrénaline des surrénales injusqu'à 1/2,8 de sa valeur normale, après huit jours de jeune, et jusqu'au tiers du taux normal après dit-huit jours.

P. B.

Sur la régulation centrale des échanges aqueux. I. Action des hémisphères cérébraux sur l'effet empéchant de la pituitrine. Mouros (H.) et Pics (E.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1925, 107,

p. 180-184. — Suppression de l'action d'arrêt exercée par la pituitrine sur la diurèse par l'ablation des hémisphères cérébraux chez le lapin aivisi que par l'anesthésie à la paraldéhyde.
P. B.

II. Action antagoniste de la marcose par la paraldéhyde et le chlorédune sur la diurèse. Moziro al [8], et Pice [8], Arch. I. esp. Path. a. Pharm., 1923, 197, p. 185-194. — Pas de diminution, mais la pluyarti du temps sugmentation même de la diurèse par la paraldéhyde chez le tajim normal. Diminution par la narcose au chlorétone seul, ou associé à la paraldéhyde. Tandis que l'action empéhante de la pituitrine est supprimée par la narcose à la paraldéhyde, elle n'est pas modifiée par la narcose au chlorétone seul ou associé à la paraldéhyde.

Physiologie de l'hypothermie déclenchée par la douleur. ANSAR (C.). Arch. f. exp. ir alth. u. Pharm, 1925, 107, p. 39270. — Piqhre ANSAR (C.). Arch. f. exp. ir alth. u. Pharm, 1925, 107, p. 39270. — Piqhre picrotoxine ou de santonine sans effets physiologiques, l'abaissement de la température de l'animal produit par ces excitations douloureuses du sciatique répétées devierat plus marqué. Biscussion du phénomène. P. B.

Etude des purgatifs sur la souris blanche. Lorer (S.) et Fauns (G.). Arch. f. exp. Path. v. Pharm., 1923, 407, p. 271-286. — Etude de l'action des purgatifs chez la souris blanche, en ajoutant de la poudre de charbon aux ing-sts, et en opérant soit par préférement de framents d'intestin, soit par radioscopie. Action purgative très marquée du séné et de la coloquinte, action bonne également de SO'Mg et de l'buile de ricin, action inconstante du calomel. P. B.

Recherches expérimentales sur la thérapie par les injections intraveineuses d'argent II. Action des électrolytes sur la solubilité des sels d'argent IV. Nerroans (K. v.). Arch. e exp. Path. n. Pharm., 107p. 346-348. – Ltude de la concentration des ions Ag, dans l'organisme, après injection intraveineuse de sel d'argent (NO'Ax, argent colloidal, sels complexes d'argen); et de ses modifications par l'administration d'iodures ou de bromures. Par suite de l'insolubilité de AgO, la concentration des ions Ag dans l'organisme ne depasse pas 10°-N. Cellec-le ste encore diminuée par l'administration d'iodure ou de bromure, ou par la présence dans l'organisme de soufre ionisé. Dans un milieu électrolyte d'Age et de Na gui est beaucoup plus soluble (I milligr. par litré). P. B.

Contrôle nerveux de la sécrétion rénale, I et II. Brocsttra (A. M. et Daxyus (W.). Arch. exp. Path. a. Pharm., 1925, 30°p., 348-370°c 371-383. — L'atropine exerce une action empéchante sur l'excrétion de l'eau, de Nacil, de la créatinine et de l'acide urique par le rein humain. La givosurie phlorhidzinique chez l'homme est supprimée par l'atropine, mais très accrue par la pilocarpine. P. B.

La répartition de l'insuline dans les organes des chiens normaux et diabétiques. Normans (M.). Arch. 1. exp. Path. n. Pharm., 1925, 108, p. 1-63. - Présence d'insuline dans tous les organes du corps. Après pancréatectomie, chez le chien, disparition des réserves d'insuline de tus les organes, excepté du foie; celle-ci ne semble pas diminuer de quantité au fur et à mesure que l'intervalle de temps depuis l'opération augmente. La persistance de l'insuline hépatique peut expliquer l'absence de cétose après certaines pancréatectomies, et la conversion possible du lévulose en glycogène avec excrétion massive de glucose.

P. B.

Mode d'action et point d'attaque de la novocaïne sur l'intestin grèle. Souszias (P.). Arch. t. exp. Path. u. Pharm., 1925, 108, p. 78-93. La novocaîne diminue fortement le tonus de l'intestin grèle siolé, et paralyse le péristalisme, mais, tanais qu'elle supprine l'élération du tonus déclenchée par la choline et l'ésérine, elle est sans action sur la contracture roduite par BaCl.*

P. B.

Standardisation des préparations ergotées. Baun (A), Arch. I. exp. Path. n. Pharm. 1923. (AB, p. 64-105. "Standardisation de l'ergot, par la méthode de Caux et Baou (suppression de l'excitation par l'adrénatine d'un fragment d'urérus de lapine isolé). L'effet de l'expotamine est proportionnel non seulement à sa concentration, mais à la durée de l'application : l'effet produit par une dose donnée, en un temps donné, estégal à celui déclencié par une dose deux fois plus faible, en un temps deux fois plus long. La diminution de l'effet de l'adrénatine, quand on maintient l'action de l'ergotamine, suit une courbe réaulière.

P. B.

I.a formule sanguine des ouvriers qui manipulent HCN et le zylelon B. HASSEMANN (C. M.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1925, 108, p. 406-120. — Elévation dans les deux cas du taux des globules rouges et de l'hémoglobine, pas de modifications de celui des clobules blancs.

P. B.

Sur la rupture par les rayons X de l'équilibre physiologi que entre les surrénales et le pancréns, action des rayons X sur le système végétatif, Rissa (0), et Poos [F], Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1923, 008, p. 121-148. — L'irradiation du lapin libère dans le courant sanguin de l'animal des substances qui agissent fortement sur la pupillé enercé et atropinisée au maximum, en produisant de la mydnisson du myosis. La substance mydriatique est probablement l'adrénaline. Le myosis est dovigine périphérique et est du probablement au ne hormone qui supprime la paralysie par l'atropine et ramène rapidement la sensibilité à la dunière et qui provient probablement du pancréas. P. B.

L'action de phase de la digitale sur le cœur isolé. Gancawy-Lasona. Tach. f. czp. Path. » Phoram, 1925, 1985, p. 207-299. — Si Yon fait agir des doses texiques de digitale (infusion de feuilles) sur le cœur isolé de orspaud, et si Yon lave ensuite au Rusen, on constate, pendant le lavage, une sugmentation considérable de l'activité du cœur. Apparition du même phénamôve arec l'alcool, mais, ici, l'augmentation de l'activité cardiaque est beaucoup moins marquée. P. 8.

Action des sels de plomb sur les vaisseaux des organes isolés. TSCHERARSS (A.). Arch. f. exp. Path. v. Pherm., 1925, 108, p. 220-229.—
L'azoate et l'acétate de plomb, additionnés à la solution de l'invora aux concentrations de 1/1.000 à 1/10.000.000, constrictent les vaisseaux des organes isolés du lapin, orelle, rate, rein.

P. B.

P. B. Dosage comparatif de la digitale sur la grenouille et sur le chat. Kmona (T.). Arch. è sep. Path. n. Plarm., 1925, 169, p. 290-237. — Détermination de l'activité de 4 échantillons de feuilles de digitale sur la grenouille et sur lechat (dose minima mortelle che la grenouille en injection dans les sacs lymphatiques, et dose minima produisant l'arrèt cardique en injection à vitesse constante cher le chai). Concordance, en général, des deux méthodes: les échantillons qui se montrent les moins actifs sur la grenouille sont ausst mois toriques pour le chat. Cependant le classement de deux échantillons de même activité s'est fait, dans un cas, dans un ordre différent sur le chat et sur la grenouille sur le chat et sur la grenouille sur le chat et sur la grenouille.

Recherches son l'action de l'adrémaline, de l'extrait hypophysaire et de l'histamine sur la circulation dans les capillaires de la langue. Killia (B.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1925, 103 p. 275-279. Etude de l'action des drogues précédentes sur les capillaires de la langue par l'enregistrement pholographique. L'adrémaline appliquée sur la langue contracte les artères, les artérioles, et les capillaires artériels. L'extrait hypophysaire produit généralement de la vaso-constriction, pas d'ellet spécifique cependant sur les capillaires. L'histamine est un vasoditatateur général direct, l'effet sur les capillaires ne semble cependant pas spécifique.

Action opposée des concentrations élevées et faibles du calcium sur le débit hépatique du sucre chez la grenouille. Guera (E.) et Muller (L.), Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1995, 408, p. 238-217. — Pertission du loié de grenouille avec du liquide de Riscau, une élévation du taux du calcium jusqu'u 0,3 */s, inhibe le débit du sucre, un abaissement du taux du calcium à 0,08 */s laugmente. P. B.

Recherches pharmacologiques sur l'action des excitations intracutamées. Lurtaus (F. jet Mouron (H.). Arch. f. exp. Pathu. p. Pharu. 79. 1925, 108, p. 288-255. Les injections intracutanées de substances non irritantes telles que NGI à 0,9 %, chez l'animal anesthési à l'éther augmentent l'excitabilité du vague à la faradisation. Même action des injections sous-conjonctivales.

Recherches expérimentales sur la thérapeutique par les injections intravelieuses d'argent. Ill. Solubilité des sels d'argent dans le sang et les milieux du corps en rapport avec les combinaisons albumino-argentiques. V. NERBARD [K. v.]. Arch. f. exp. Pesh. u. Pharm., 1925, 108, p. 293-312. — Après injections intraveineuses à l'aminal de sels d'argent, ia concentration des ions Cl., elle est le liquides tissulaires dépend de la concentration des ions Cl., elle est le sang. 164/cviaion des ions Ag est beaucoup plus lente quantil est injecte en solution saline isotonique, par svite de la formation de composés albumino-argentiques.

La digitale et le cœur « périphérique ». Scarstagor (A. N.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1925, 103, p. 333-364. — L'auteur présente une formule mathématique où entre le débit du cœur et du pouls, et la section transversale moyenne des artères, et interprète d'après cette formule l'action de la digitale. P. B. II. Altérations fonctionnelles des vaisseaux dans l'intoxication par le plomb. Tscerauss (A.) et Pentiprova (E.). Arch. f. exp. Path. a. Pharm., 1925, 108, p. 365-376. — Dans l'intoxication par le plomb les vasodilatateurs, comme la caféine ou le chloral, produisent des effets paradoxaux te constrictent les vaisseaux.

Contribution à la physiologie et à la pharmacologie de l'excitabilité du cœur de grenouille. I. Ventricule isolé. II. JUNEARNS (K.). Arch. I. exp. Path. u. Pharm., 1925, 108, p. 140-250et 313-332. — Etude de l'action des narcoiques (alcool éthylique, éther, chloroforme, uréthane, véronal, paraldéhyde), des digitaliques, de la quinine, de la quinidine, de la tropine, de l'ésérine, de la morphine, de la strychnine, de l'acétyl-choline, du camphre et du chlorure de haryum sur la phase réfractaire et la contractilité du ventricule isolé de la grenouille. P. B.

Le Gérant : Louis Pactar.

SOMMAIRE

Pages.	Pages.		
Mémoires originaux : Em. Perrot et Raymond-Hawet. Yagé, Ayahuasca, Caapi et leur alca-	nos connaissances sur l'alimen- tation et la nutrition (à suivr-). 357		
loide : télépathine ou yagéine (à suivre)	Notice biographique : E. Tassilly. Le professeur Daniel		
et origine botanique de l'Îpéca strié mineur Manettia ignita Schum	Bibliographie analytique:		
Revue de chimie biolo- gique: R. Lecoq. Les progrès récents de	Journaux, Revues, Sociétés savantes		

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

Yagé, Avahuasca, Caapi et leur alcaloïde : télépathine ou vagéine.

I. - HISTOIRE CRITIQUE

C'est l'un de nous (*) qui, à la suite d'un article publié par Reix-BURG (*) dans un Journal d'ethnographie, a le premier en Europe attiré l'attention des pharmacologistes sur le Yagé, l'Avahuasca et le Caapi.

Malheureusement, depuis qu'un voyageur (*) à l'imagination trop fantaisiste a attribué au Yagé des propriétés télépathiques, cette plante est devenue l'objet d'une légende que la presse s'est plu à vulgariser (*).

- 1. Reproduction interdite sans indication de source.
- 2. Em. Perrot. L'Ayahuasca, le Yagé et le Huanto, boissons toxiques des Indiens du nord-ouest de l'Amazone. Bull. Sc. pharmacol., Paris, 1923, 30, p. 1-7-110.
- 3. P. Reinecro. Contribution à l'étude des boissons toxiques des Indiens du nordouest de l'Amazone. Journ. Soc. Américanistes de Paris, 1921, nouv. sér., 13, p. 25-54 et 197-216.
- R. Zerda Bayon. Rapport du chef de l'Expédition scientifique de 1905-1906. aimablement communiqué par M. Rounnes à qui nous adressons ici nos vifs remor-
- 5. Pieraz Mille. La plante qui fait les veux émerveillés et celle qui révèle l'avenir. L'Œuvre, Paris, 18 novembre 1926.

Certes, au cours des quatre dernières années, quelques études scientifiques ont été consacrées au Yagé, mais elles sont disséminées et assez difficilement accessibles, contradictoires sur certains points, muettes sur beaucoup d'autres.

Réunir en un mémoire critique l'ensemble de ce qui a été écrit sur le Yagé, |A| pahuasca et le Caspi, déterminer l'origine botanique de ces plantes, en décrire les caractères pharmacognosiques, enfin interroger les données pharmacodynamiques pour savoir si ces plantes méritent ou non l'attention des thérapeutes, tels furent les buts que nous nous sommes proposés.

Il semble que ce soit VILLAVICENCO (*) qui ait fait connaître le premierles curieuses propriétés de l'Ayahuasca. D'après cet auteur, les populations « Zaparo » et «Tukano », qui habitent l'Equateur au ; voisinage des Rio Curaray et Rio Napo (affuents de gauche du cours supérieur de l'Amazone), connaissent et utilisent les propriétés stupéfiantes que possède la décoction de cette « liane ». VILLAVICENCO a expérimenté sur lui-même cette préparation et a éprouvé sous son influence des vertiges, des rèves tandit agréables (voyage aérien au cours duquel il aperceut de magnifiques paysages), tantôt pénibles [lutte, contre , des animaux féroces qui l'attaquaient dans une forêt où il était abandonné), enfin au réveil une intense cébalée».

En 1867, Martus (¹) note que les peuplades vivant dans la région du Beuve Liaupés (affluent de droite du Rio Negro, frontière nord-ouest du Brésil) désignent sous le nom de Caapi un arbuste, le *Banisteria Caapi* Spruce, dont ils utilisent les fruits pour la préparatios (d'un breuvage amer qu'ils absorbent dans l'intervallé de leurs danses.

Sous ce nom de Banisteria Caspi, le voyageur anglais Spauca a en effet distribué à plusieurs herbiers des échantillons fleuris d'une liane appartenant à la famille des Malpighiacées; ces échantillons, récoltés en 1853 à la frontière nord-ouest du Brésil dans la région du Rio Uaupés, portent le n° 2712 de ses exsiceata et ne sont accompagnés d'aucune description.

C'est Grisebacu (*) qui, ayant à sa disposition un des échantillons d'herbier distribués par Spruce, décrivit pour la première fois le Banisteria Caapi.

M. VILLAVICENCIO. Geografia de la Républica del Ecuador, New-York, 1858, p. 37t et suiv.

C. F. P. v. Martius. Beiträge zur Ethnographie und Sprachenkunde Amerika's zumal Brasiliens, Leipzig, 4867, 2, p. 388.

A. H. R. GRISRBACH. Malpighlaceae, in C. F. P. v. MARYICS. Flora bissiliensis, Leipzig, 1858, 12, 1° partic, p. 42-43.

De cette description, il n'est besoin de reproduire ici que ce qui concerne les organes végétatifs :

Rameaux subcylindriques, étalés, striés, d'un brun foncé, les plus jeunes pubérulents. Entre-nœuds longs de 27 à 54 ctm. Nœuds annulaires, disparaissant bientôt. Ecorce marquée seulement de lenticelles menues. Feuilles ovées ou ovées-lanoéolées, les caulinaires longues de 8 ctm. 10 à 13 ctm. 50 et larges de 4 ctm. à 6 ctm. 75, celles des branches et de la panicule devenant brusquement plus petites et plus étroites, longues de 5 ctm. 40 à 7 ctm. 35 et larges de 0 ctm. 67 à 1 ctm. 80, toutes coriaces-papyracées, avant la même couleur sur les deux faces, colorées en un brun luisant sur le sec, les plus jeunes parsemées de poils dispersés appliqués sur les deux faces, bientôt tout à fait glabres, repliées sur elles-mêmes de façon arrondie à la base, prolongées en un acumen cuspidé à leur sommet, et à nervures arquées. Nervures primaires au nombre de 4 à 6, faisant un peu saillie en dessous; les autres nervures naissent de la nervure médiane et sont très nombreuses et plus ténues; nervures secondaires lâchement aréolées, Pétiole des feuilles caulinaires assez long, de 0 ctm. 9 à 1 ctm. 35 de hauteur, canaliculé en dessus, glandulifère à la base même du limbe; pétiole des feuilles des rameaux long de 0 ctm. 45 à 0 ctm. 67. Stipules menues, subulées, insérées à côté du pétiole, disparaissant réellement.

Quelques années plus tard Orton (*) note, comme VILLAVICENCIO, que les Zaparos emploient l'Ayahuasca comme narcotique.

En 1883, Carvaux (*) rapporte que chez les Correguajes qui vivent dans le sud de la Colombie au voisinage du Yapura, affluent de gauche de l'Amazone, on emploie avant de soigner les malades une liqueur enivrante provenant de la macération de l'écorce du Yahe.

CREVAUX (*) signale en outre que, chez les populations Guahibos qui habitent l'est de la Colombie au voisinage du Rio Guaviare, affluent de gauche de l'Orinoco, les sorciers máchent, avant de soigner les malades, la « racine jaune » du Caapi, « liane à feuilles simples, opposées, ovales, lancéolèces, sans stipules » qu'il n'a pas pu voir en fleurs et qui possède des propriétés enivrantes.

En 1894, Tyler (*) complète les indications déjà données par Villavicexico et Orros sur l'Ayahusasa. D'après ce voyageur, les sorciers Zaparos emploient la décoction de cette liane pour prévoir l'avenir. Ils ont des visions magnifiques, puis sont plongés dans un délire furieux qui est suivi d'une prostration profonde. L'Ayahusaca aurait en outre une action aphrodisiaque pendant la première phase de l'intoxication.

J. Osrox. The Andes and the Amazon, on across the continent of South America, New-York, 1870, p. 171.

J. CREVAUX. Voyages dans l'Amérique du Sud, Paris, 1883, p. 362.

J. CREVAUX. Loc. cit., p. 536 et p. 550.

^{4.} CH. TYLER. The River Napo. Journ. roy. geograph. Soc., juin 1894.

En 1905, Rocaa (¹) confirme les observations de Cervaux relatives à l'emploi du Yahé par les populations vivant au sud de la Colombie, entre le Caqueta et le l'utumayo. Ces populations emploient le Yahé, qu'ils appellent Yajé ou Yagé, pour prédire l'avenir; cette plante leur donne des visions paradisiaques, bientôt suivies d'un délire furieux. Parfois, ils utilisent le Yagé comme purgatif, mais alors, pour en diminuer la loxicité, ils lui adjoignent d'autres plantes encore inconnues.

L'année suivante, ZERDA BAYON (*) de retour d'une mission scientifique dans le Caqueta a adressé à son Gouvernement un rapport sur le Yagé.

D'après lui, le Yagé, dont les indigènes « connaissent jusqu'à quatre espèces », croît en abondance dans les forèts du Caqueta; il est de plus cultivé par les populations de cette région.

Les indigènes qui emploient une infusion de « cette liane » « voient tout de couleur bleue » puis sont atteints d'un délire furieux au cours duquel se croyant « un tigre, un tapir, un serpent, selon que tel ou tel de ces animaux leur a fait la plus forte impression », ils s'enfoncent « dans les forèts pour y imiter les hurlements des bétes fauves et y mettre en pièces tout ce qu'ils rencontrent sur leur rout ». En outre, ils ont des visions de villes, de maisons, de tours, de gens de race blacche par milliers ».

Les blancs, chez lesquels l'emploi du Yagé est devenu un vice, ressentent les mêmes effets que les indigènes.

Zena Bavos, ayant absorbé deux cuillerées d'extrait de Yagé, observa sur lui-même les phéaomènes suivants : agitation et insomnie, exaltation des facultés intellectuelles, alacrité musculaire, augmentation de la diurése ainsi que de l'amplitude des mouvements respiratoires, accélération du pouls.

Le tort de Zeana Bavos fut d'ajouter à ces faits exacts une légende dont lui-même, d'ailleurs, n'osa pas, dans une lettre un professeur Cn. Rucher (*), affirmer l'exactitude scientifique : un colonel colombien ayant absorbé une préparation de l'agé aurait eu la vision de son père mort et de sa sœur gravement malade, et aurait appris, un mois après, que les événements qu'il avait vus en rêve s'étaient réellement produits à une distance qui ne pouvait être parcourue en nionis de quinze jours.

Croyant, ou voulant croire à l'intérêt scientifique considérable du Yagé, Zenoa Bayox tenta d'en isoler le principe actif. Pour cela, il traita la décoction de la plante soit par une solution de carbonate de soude

^{1.} J. Rocha. Memorandum de Viaje. El Mercurio, 1905, p. 43 et suiv.

^{2.} R. ZERDA BAYON. Loc. cit.

^{3.} D'après A. Rousies, Le Yagé, plante télépathique. Paris médical, 1924, nº 15, p. 111.

ou de phosphates alcalins, soit par des cendres. La solution de ce précipité dans de l'eau acidulée par de l'acide oxalique fut filtrée à diverses reprises sur du charbon animal mais « sans arriver à obtenir de cristallisations ».

Deux années plus tard, Wallace (*) publie des notes prises par Spruce lors de ses voyages. L'explorateur anglais rapporte qu'il a récolté le Banisteria Caapi dans trois régions différentes:

1º En 1833, à la frontière nord ouest du Brésil dans la région des Rios Uaupés et Isana, affluents de droite du Rio Negro, où les indigènes le nomment Caapi et l'absorbent sous forme d'infusion;

2º En 1854, dans l'ouest du Venezuela sur les affluents de l'Orinoco au-dessus du Meta; les indigènes, qui le nomment là encore Caapi, l'emploient aussi en infusion, mais, en outre, ils mâchent directement la plante;

3º En 1857, au pied oriental des Andes de l'Equateur, dans la région des Rio Napo et Pastaza. Les Zaparos, qui habitent ces régions, désignent le Bavisteria Caapi, non plus sous le nom de Caapi, mais sous celui d'Aya Hussea.

Serroce a pu constater que dans ces trois régions, le Banisteria Caapi présente les mêmes caractères. Mais ignorant que Griserace avait déjà décrit cette espèce, il en a donné une nouvelle description dont nous extrayons ce qui suit:

« Plante ligneuse volubile. Tige de la grosseur du pouce, renflée aux nœuds. Feuilles opposées, longues de 16 ctm. 5 et larges de 8 ctm. 38, ovées-acuminées, apiculées-aigues, minces, lisses en dessus, parsemées en dessous de poils appliques. Pétiole long de 2 ctm. 25.

Les différentes tribus, qui utilisent les propriétés du Banisteria Caapi, l'emploient seul, à l'exception, toutefois, des peuplades du Rio Usupés, qui ajoutent à la macération de cette Malpighiacée une petite portion de racines de Caapi-pinima. Cette plante, dont Spauce n'a pu voir que dejeunes pousses, a des feuilles colorées en vert brillant et parcourues par des nervures d'un rouge sang. Spauce pense que le Caapi-pinima est peut-être identique à l'Hemadiet yon amazonieum, Nocynacée qu'il a récoltée sur le Rio Trombetas. Le Caapi-pinima est probablement toxique, mais ce n'est pas à lui que les préparations de Banisteria Caapi doivent leur action, puisque, à l'exception des Usupés, toutes les peuplades qui absorbent la macération de cette Malpighiacée n'y ajoutent aucne autre plante.

Quoi qu'il en soit, chez toutes les peuplades qui font usage du Banisteria Caapi, cette plante provoque, deux minutes à peine après son

R. Spruce. Notes of a hotanist on the Amazon and Andes, ed. et cond. by A. R. Wallace, Londres, 1908, 11, p. 414-425.

absorption, les phénomènes toxiques que voici : pâleur, tremblements de tous les membres, sueur, déliro furieux dans lequel l'indigène saisit ses armes et en frappe le sol en criant qu'il frappera de même ses ennemis, puis dix minutes après cette violente excitation, l'homme se calme et parait évuisé.

Les blancs, qui oni absorbé du Caapi, ont éprouvé des alternatives de froid et de chaud, de peur et d'audace, mais surtout des troubles de la vue avec des hallucinations qui réunissaient d'abord tout ce qu'ils avaient entendu ou lu de magnifique, mais devenaient ensuite horribles. Un Brésilien, ami de Serucz, qui avait pris du Caapi, a vu tout d'abord défiler devant ses yeux toutes les merveilles des Mille et Une mits, mais, finalement, il a eu des hallucinations épouvantables. Quant à SPRUCZ, qui a absorbé lui aussi du Caapi, il n'a pu se faire une idée des propriétés de ce breuvage, car ayant pris en même temps différentes substances offertes par un chef indien, il a bienôt vomi.

Cette même année 1908, Koch Grunder (*) signale que les Hianakota-Umana donnent le nom de Yahé au Banisteria Caapt.

L'année suivante, Kocii Grixmera (†) rapporte que les populations vivant à la frontière nord-ouest du Brésil entre le Rio Napo et la Yapira, affluent de gauche de l'Amazone, absorbent le Caapi, dont ils distinguent deux sortes : le Karpi et le Kulikaxpiro. La macération de Caapi leur donne une ivresse euphorique pendant laquelle ils voient de nombreuses personnes surtout du sexe féminin. Au réveil, ils ont de la céphalée. Kocii Gauvasea a absorbé du Caapi et a eu la vision de « lueurs de couleur vive ainsi que de fleurs rouges ». Son compagnon SCRMINT, qui avait pris du Caapi, a eu un songe magnifique.

En 1915, Whitfer (*) fait observer que si, chez les peuplades du sud du Yapura, le Caapi n'est connu que des guérisseurs qui l'utilisent pour le diagnostic des maladies, au nord de ce fleuve il est employé par beaucoup d'indigènes qui connaissent son action enivrante et aphrodisiaque et qui la désignent soit sous le nom de Caapi, soit sous celui d'Avabusses.

Enfin Reinene ('), qui a séjourné en 1913 au nord de l'Equateur dans la région située entre les Rios Napo et Curary, région habitée par des Zaparos, a vu préparer le breuvage que ces peuplades emploient pour se donner des songes qui leur révélent l'avenir, et que leurs sorciers utilisent pour diagnostiquer les maladies. Ce breuvage est « une infusion de fragments d'Ayahuasca, auxquels on ajoute quelques feuilles de ragé ».

- 1. T. Koch Grunsers. Die Hianakoto-Umana. Anthropos. 1908, 3.
- 2. T. Koch Grunsers. Zwei Jahre unter den Indianern. Berlin, 1909, p. 290 et suiv.
- 3. Tr. Whispen. The North West Amazons. Londres, 1915, p. 139.
- 4. P. REINBURG. Loc. cit.

Reissune, qui a expérimenté sur lui cette mixture, en a relaté les effets. Après absorption d'une tasse de ce breuvage, il a ressenti : torpeur, sensation de paralysie, suraxcitation iatellectuelle avec lucidité d'esprit parfaite, excitation du sens visuel avec visions lumineuses, otalgie, hypercrinie saliviarie, dysphagie peu accentuée, leger trismus.

Après absorption de quelques gorgées d'une seconde tasse du breuvage, REINBURG a noté :

Difficulté, puis impossibilité de la station debout, sensation de disparition de membres inférieurs, mouvements décordanés pour saisir un objet, surexcitation intellectuelle considérable, mydriase avec abolition du réflexe pupillaire, abolition du réflexe pharyagé, dysphagie avec sécheresse de la bouche, trismus très accentué, élocution difficile et saccadés, céphalée intense, ralentissement puis disparition complète du pouls, chute de la pression artérielle, peluer, sensation de froid. Après absorption de thé, de tannin, d'ipéca et de caféine, il signale : vomissements, réapparition du pouls d'abord filiforme et intermittent, puis mieux frappé mais dicrote, respiration de Cæxtwe-Sroxes, intelligence intacte, puis amélioration des troubles circulatoires, pouls de nouveau régulier, fourmillements, réchauffement des extémités, mais persistance de la céphalée et du trismus. Après un long sommeil, il éprouve encore : fatigue générale, céphalée, dysphagie qui ne disparaissent complètement que quatre jours après l'Intoxication.

REINBURG, qui a vu dans la forêt l'Ayahuasca, dit que c'est une liane de la grosseur du pouce. Quant au Yagé, qu'il n'a pas vu en fleurs, c'est un petit arbuste, de 1 m. 50 de haut, à feuilles pétiolées (pétiolé de 15 mm.), entières, ovales, longues de 20 ctm., larges de 7 ctm., régulières et terminées par une pointe de 2 ctm. «. Alors que l'Ayahuasca se trouve le plus souvent dans la forêt, le Yagé est ultivé auprès des cases.

Rersunca, dont les échantillons ont été perdus, pense que l'Ayahuasca doit bien étre, comme l'a dit Senucz, le Banisteria Caspi, Quant au Yagé, dont il a pu rapporter quelques feuilles, il 'déclare qu'elles ressemblent beaucoup à celles de l'Hæmmélictyon amazonicum, mais qu'elles ne sont pas cependant identiques à celles-ci. Il en déduit que « la 'Tagé n'est pas l'Hæmmélictyon amazonicum », mais que « la plante dont il se rapproche le plus par l'apparence des nervures des feuilles est le gener flemmélictyon, sans toutefois pouvoir affirmer que cette plante appartienne à ce genre ».

Le travail de Reinburg clôt la série des rapports des explorateurs, et 1923 marque le début de l'ère des travaux scientifiques consacrés au Yagé. Ces travaux débutent par une dissertation inaugurale de Caroenas (*). Au point de vue botanique, cet auteur se borne à dire que le Yagé est

G. F. Curdenas. Estudio sobre el principio activo del Yagé. Thèse D^e Méd., Bogota, 1923.

« une liane, une plante grimpante dont la classification botanique n'a pas encore été fixée... Il semble que ce soit une Aristoloche en raison de certains détails de sa structure anatomique et histologique: la coupe transversale montre des faisceaux ligneux disposés en couronne ».

Candemas a, le premier, isolé l'alcaloïde du Yagé à l'état cristallisé. La plante, introduite dans un digesteur de Parux à l'état de copeaux menus, est extraite par la benzine en présence d'ammoniaque. La solution benzénique est traitée à son tour par l'acide sulfurique dilué. Cette solution acide est alcalinisée par l'ammoniaque et extraite par la benzine. Cette solution dans, la benzine est traitée de nouveau par l'acide sulfurique dilué, puis la solution acide ainsi obtenue est sursaturée exactement par le bicarbonate de soude. On évapore à sec et on reprend le résidu par l'alcool à 95°. La solution alcoolique évaporée laisse un résidu gommeux jaunatre qui, le lendemain, est devenu cristallin. Au microscope, ces cristaux sont de beaux prismes groupés en étoile.

Pour obtenir un meilleur rendement, Cardenas a remplacé dans son procédé d'extraction la benzine par l'alcool amylique, mais, afin d'éviter un produit très coloré, il a eu soin de traiter par le noir animal la solution sulfurique, avant de la neutraliser par le carbonate de soude.

A l'alcaloïde ainsi obtenu, il a voulu conserver le nom de télépathine, respect pour la mémoire de Zebba Bayon, « qui avait supposé que cet alcaloïde existait ».

CARDENAS n'a pas fixé la formule de la télépathine et n'en a point donné les constantes. Il s'est borné à en indiquer deux réactions colorées :

4º Si on ajoute un cristal de bichromate de potassium à la solution de l'alcaloïde dans l'acide sulfurique concentré, on obtient une auréole d'un bleu sombre, qui passe au noir puis bientôt au iaune:

2º Le réactif de Mandelin donne les mêmes colorations, mais plus vivaces et moins fugaces.

Chez la grenouille, le sulfate de télépathine à la dose de 3 centigr. provoque de la paralysie des pattes postérieures, puis antérieures, on même temps qu'une grande diminution des réflexes. Une dose de gr. O' détermine de la paralysie, avec abolition des réflexes, stupeur, puis mort de l'animal.

Chez le rat blanc, 0 gr. 10 en injection sous-cutanée produisent : tremblement, paralysie des pattes postérieures, puis antérieures, chute sur le flanc, périodes de convulsions avec crises interrompues de temps à autre par des périodes de repos profond. Quand l'animal veut se redresser, il exécute une série de mouvements en rond autour de son ave vertical.

Chez un lapin de 1 K°, l'injection sous-cutanée de 0 gr. 40 entralne: période d'excitation pendant laquelle l'animal court et saute, tremblement, paralysie des pattes postérieures, puis antérieures, périodes de sommeil entrecoupées de brusques secousses, fréquence respiratoire accrue mais réflexes diminués. En une heure et demie, ces phénomènes disparaissent comme suit : d'abord la paralysie, puis le tremblement, enfin la torpeur.

Chez un chien de 15 K°, une injection sous-cutanée de 0 gr. 30 a causé : tremblement, sommeil, incoordination motrice, accélération du pouls. Ces phénomènes toxiques ont disparu en une heure.

CARDENAS a également expérimenté le Yagé chez l'homme.

L'une de ses observations est relative à l'action des doses élevées. Quinze minutes après avoir absorbé 10 gr. de solution aqueuse de cette plante, Cardexas a constaté sur lui-même les phénomènes suivants : hémianopsie, vision de taches bleues, bourdonnement d'oreilles, sensation de constriction de la partie du crâne recouverte par le cuir chevelu, engourdissement des membres inférieurs, ralentissement du pouls, angoisse précordiale rendant la respiration difficile, sécheresse de la langue, chaleur à l'épigastre, coliques intestinales, sensation de froid depuis la nuque jusqu'aux fesses, sensibilité intacte, marche hésitante. L'auteur, ayant provoqué l'évacuation prématurée du toxique, a interrompu la suite de ces phénomènes, mais il a souffert jusqu'au jour suivant d'une céphalée frontale.

Les autres observations relatent l'effet des doses faibles de Yagé (XXV à LX gouttes de solution aqueuse de Yagé). Quinze à vingt minutes après l'absorption, les patients éprouvent tous une euphorie très nette s'accompagnant d'augmentation de la mémoire et des facultés intellectuelles ainsi que d'une alarcifé musculaire si grande que, dans un cas, le patient àgé de quarante-deux ans s'est cru rajeuni et que, dans un autre, le sujet déclara qu'il avait l'impression « de marcher dans l'air, ses membres à appuyant à peine sur le sol ».

Canbexas conclut que l'ivresse du Yngé ressemble beaucoup à celle du hachich, mais, alors que cette dernière peuple les asiles d'aliénés, on n'a jamais signalé de troubles mentaux parmi les indigènes du Caqueta et du Putumayo qui font cependant un usage continu et souvent immodéré de cette drogue.

L'année suivante, ROUBIEN (*) donne une photographie d'un fragment de tige de Yagé qui, d'après lui comme d'après Cardenas, serait probablement une Aristolochiacée. Il résume en outre les travaux de Zerda Bayon et de Cardenas.

En 1925, sans faire la moindre allusion au travail antérieur et pourtant si intéressant de Cardenas, Barriga Villalba (*) reprend à son tour l'étude du Yagé.

Sur les caractères botaniques de cette plante, il est aussi discret que

^{1.} A. ROUHIER. Le Yagé, loc. cit., p. 341-346.

A. M. Barriga Villalba. Un nuevo alcaloide. Boletim Sociedad colombiana de Ciencias naturales, 1925, p. 31-36.

ses devanciers. Le Yagé, dit-il, « a l'aspect d'un arbuste peu feuillu qui tend à s'enrouler autour des troncs voisins. Sa hauteur maximum ne dépasse pas 3 à 4 m. Le diamètre maximum du tronc est de 5 ctm. Les feuilles sont opposées et de couleur vert olive ».

An point de vue chimique, il a trouvé dans le Yagé: 1º un acide dont le sel calcique est bien cristallisé; 2º une matière colorante dichroïque qui, par oxydation à l'air, devient rouge écarlate; 3º une matière grasse en petite quantité; 4º une résine. Mais il a surtout isolé du Yagé deux alcaloïdes cristallisés: l'un, la vageine, dont la plante scène contient 1,50° /₁, l'autre, la yagénine, qui n'existe dans la plante qu'en très faible quantité : 10.55° /₁.

VILLABA a employé la méthode d'extraction suivante : dans 4.000 cm² d'eau additionnés de 4 cm² d'acide chlorhydrique, on fait bouillir pendant une demi-heure 100 gr. de Yagé pulvérisé, puis on filtre. On renouvelle deux fois encore cette opération, mais en diminuant chaque fois la proportion d'acide. On réunit les trois solutions acides, on les filtre et on ajoute au filtrat un épais lait de chaux. On laisse déposer l'abondant précipité qui se forme alors, on décante le liquide clair et on filtre le reliqual. Le précipité recueilli est séché au-dessous de 70°, pul-vérisé, traité pendant dix minutes par 200 cm² d'alcool à 90° bouil-lant. On filtre, puis on répète cette extraction par l'alcool. Aux 400 cm² d'alcool chaud ainsi obtenu, on ajoute 800 cm² d'eau bouillante. Après repos de vingt-quatre heures, on recueille par filtration de magnifiques aiguilles qui se sont déposées et on les desseiche à basse température.

Pour obtenir des cristaux blancs, on les fait bouillir dans l'alcool avec du noir animal, on filtre, puis on renouvelle l'opération. Enfin à l'alcool n'étant pas encore refroidi, on ajoute deux fois son volume d'eau chaude.

Pour obtenir la yagénine, on évapore à sec les eaux mères de la première cristallisation, on extrait le résidu par le chloroforme, on décolore par le noir, on filtre, et on évapore.

La yagáine, qui aurați pour formule C" H' N' 0, fond à 206° (sous la pression atmosphérique de Bogota); elle est très soluble dans l'alcolo absolu, soluble dans le chloroforme et l'éther, très peu soluble dans la benzine, l'éther de pétrole et l'acétate d'éthyle. Sa solution alcoolique est, comme la solution des se sels, inactive sur la lumière polarisée.

VILLALBA a indiqué les réactions que donne son alcaloïde avec trois réactifs précipilants [chlorure d'or, réactif de Boucharda (iodure de potassium iodé), réactif de Scheinles (phosphotungstate de soude en solution acide) et deux réactifs colorants (Réactif de Frorence et réactif d'Erdansay), mais enc equi concerne ces derniers, il a, à tort, traité par eux non point l'alcaloïde ou ses sels, mais la solution alcoolique de celui-là et la solution aqueuse de ceux-ci. Remarquons cependant que la solution aqueuse de sel de vagine donne avec le réactif d'Erbansay, une

remarquable « coloration verte, puis émeraude, devenant rouge après vingt-quatre heures ».

Au point de vue pharmacologique, VILLALBA a fixè la dose léthale minimum à 20 centigr. de sulfate de yagéine par kilo de cobaye.

Chez le cobaye et chez le chien, les symptômes de l'intoxication sont les suivants : excitation, tremblements, parésie des pattes, chute de l'animal sur le côté avec mouvements rapides des pattes, hypothermie, hypercrinie salivaire et lacrymale, mictions et défécations fréquentes, naesthésie générale et profonde.

VILLAIA, enfin, s'est fort justement élevé contre les légendes accréditées par les blancs relativement au Yagé. « Ils racontent, déclare-t-il, qu'elle provoque la divination, notamment celle des choses perdues, la vision de l'avenir, la vision à distance et extra-rétinienne et nombre d'autres effets qui sont loin de la vérité. Nous pouvons affirmer le contraire, d'après les expériences que nous avons faites avec les sels de l'alcaloïde. »

Enfin VILLALBA conclut que la yagéine est un anesthésique général, n'ayant aucune action sur les fonctions organiques essentielles.

(A suivre.)

EM. PERROT.

RAYMOND-HAMET.

Faux Ipéca et origine botanique [de l'Ipéca strié mineur « Manettia ignita » Schum.

Il n'existe pas, dans la pharmacopée, de produits plus fraudés que les racines d'ipéca. Nombreuses sont les plantes identifiées, ayant servi à des substitutions ou à des falsifications.

Dans la présente note, nous exposons le résultat des études entreprises sur deux nouvelles espèces introduites sous le nom de racine d'ipéca.

La première, provenant de plusieurs sources, est une racine rencontrée depuis plusieurs mois sur les marchés, notamment au Havre.

La seconde est un échantillon adressé par la maison Vumonts au profosseur Panior. Celui-ci, pour lutter contre la rareté de l'ipéca, désirant envoyer dans nos colonies des types destinés à être propagés, s'adressa à la maison Vumonts. Celle-ci, répondant aimablement à sa demande, adressa des souches provenant du Brésil.

Cette plante cultivée dans les serres de la Faculté de Pharmacie, sous les soins éclairés du jardinier-chef M. Edgard Duvau, produisit bien une Rubiacée, mais n'appartenant pas au genre Uragoga.

Nous exposons, ci-après, les recherches faites sur ces deux plantes.

A. - RACINE DE PSEUDO-IPÉCA

(Rumex sp : famille des Polygonacées.)

La racine étudiée a été fréquemment présentée sur le marché. Elle nous est parvenue venant de plusieurs sources, ce qui montre combien il en a été proposé aux droguistes.

Elle est vendue généralement pure, sous le nom générique de « racine d'ipéca ».

CARACTÈRES MORPHOLOGIQUES EXTERNES.

Echantillons en fragments de 5 à 7 ctm. de longueur, diamètre de 5 à 8 mm. Couleur gris brun à l'extérieur, un peu rougeâtre sur la coupe.

La surface externe est striée de longues lignes longitudinales. Cà et là, des sortes d'annelures irrégulières, étroites, souvent incomplètes et semblant avoir été faites de toutes pièces à la pince ou avec l'ongle, par impression sur la racine encore fraîche. Celle-ci se desséchant, resserre les lèvres de cette plaie artificielle qui s'agrandit, les fragments de suber tombent légérement à l'intérieur de la cicatrice, ce qui contribue encore à donner à ces déformations l'allure de véritables annelures des ipécas officinaux. Ajoutons que le bois très dur, se séparant facilement de la partie externe, prend également l'aspect du méditullium des Uragoga.

II. — CARACTÈRES MORPHOLOGIQUES INTERNES.

a) Rhizome:

La coupe transversale du rhizome présente les caractères suivants :

Suber peu développé, cellules tabulaires à parois peu épaisses. Parenchyme débutant par des cellules ovoïdes, 3 à 4 rangées, au-dessous desquelles la règion péricyclique non différenciée est constituée par des cellules arrondies; liber dont la zone voisine de la région cambiale a ses cellules disposées en files radiales, à parois fines, parois ondulées. Ces coins libériens sont séparés par des rayons médullaires, très larges dans leur région externe, à deux rangées de cellules allongées radialement, lorsqu'on se rapproche de la région ligneuse.

Bois peu développé, compact, formant un ave central à contours sinueux. Vai-seaux arrondis à parois minces, peu nombreux, dans un parenchyme ligneux lignifié, formé de cellules rectangulaires, disposées en files radiales. Il est coupé de rayons médullaires, à éléments lignifiés, à une ou deux rangées de cellules.

Abondantes mâcles d'oxalate de calcium dans tout le parenchyme, le péricycle et les rayons médullaires.

b) Racine :

D'un diamètre généralement un peu moindre que le rhizome. Elle est

limitée par un suber et montre au milieu d'un parenchyme étendu un petit cylindre central. Le bois présentant la même constitution anatomique que celui du rhizome est à contours sinueux, irréguliers, couvert par un liber en aneaux continus, séparé par des rayons médullaires formés par deux rangées de cellules.

Au-dessus de cet anneau libérien, on aperçoit dans tout le tissu parenchymateux des îlots de tissu criblés.

Les mâcles d'oxalate de calcium sont ici plus abondantes que dans la tige; non seulement dans le parenchyme, mais dans toute la région libérienne.

On observe également dans tous les parenchymes des gros grains d'amidon et des cellules à contenus tannifères, brun rougeâtres, surtout dans la zone des rayons médullaires.

III. - CARACTÈRES ANATOMIQUES DE LA FOUDRE.

Poudre de couleur brun rougeâtre.

Abondantes cellules de suber. Rares cellules sclèreuses jaune d'or, canaliculées provenant des rares débris de liges. Nombreux vaiseaux rayés, réticulés, comme on les observe dans la plupart des Polygonacées, mais ict, à ponctuations très étroites. Abondants grains d'amidon, ovoïdes, longs de 19 à 2º a., larges de 8 à 10 p., hile central punctiforme, jamais éclatés, même au contact de l'eau. Ils présentent souvent des stries concentriques, très marquées. Grande quantité d'oxalate de calcium.

La plante examinée présente donc tous les caractères anatomiques d'une racine de Rum'x. Il ne nous a pas été possible d'établir exactement à quelle espèce appartenait ce dernier. L'Index de Kew, en effet, signale 90 espèces environ, constituant le genre Rumex et parmi ces dernières, un grand nombre appartiennent à la flore de l'Amérique du Sud.

B. — PSEUDO-IPÉCACUANHA DE L'AMÉRIQUE DU SUD (Manettia ignita Schum., de la famille des Rubiacées.)

La plante étudiée ici a été adressée à M. le professeur Perror par M. Vilmorix, elle était accompagnée de la note suivante:

« Nous recevons d'un de nos correspondants brésiliens résidant à Ubéraba, les deux échantillons ci-joints, que nous nous faisons un plaisir de vous offrir, espérant qu'ils vous intéresseront. De toute évidence, il ne s'agit pas du Cephælis Iprescuanha ».

En effet, ces plantes destinées à propager, dans nos colonies francaises, la culture de l'ipéca, donnèrent, lors de leur culture dans les serres de la Faculté de Pharmacie, des plantes volubiles appartenant incontestablement à la famille des Rubincées, mais ne pouvant se rattacher ni au genre L'avaoça, ni au P'svedutrin. Après quelques mois de cultures en serre, les plantes donnèrent leurs fleurs. Nous avions donc en notre possession : l'appareil végétatif complet, la fleur et les fruits provenant du correspondant brésilien de la maison Vilmorin.

L'analyse de la plante et la comparaison avec les échantillons authentiques de l'herbier du Muséum, nous permit de l'identifier d'une façon certaine. Il s'agissait du Manettia cordifolia Mart.

 DESCRIPTION DE LA PLANTE TIRÉE DU Flora brasiliensis, p. 174. Manettia ignita Schumann, M. cordifolia Mart. (Sp. Mat. Bras. I. 19, t. 47).

Ramuli teretibus puberulis demum glabratis vel gaberrimis foliis breviter pețiolatis ovato — lancolatis ohtogis vel ovaits rarius suborbicularitus vel lancolatis acutis hreviter vel atteuato — acuminatis acutistimis herbaceis utrinque vel supra tantum glabris vel utrinque puberulis vel subtace tomentois; fondus solitaris vel binis terniave terminatibus chracteolatis vel axillaribus tune bracteolis binis foliaceis iniquilorgis ovaità basi acutis puberulis sudutis, pedicellis elonguis filliformibus glaberrimis vel pius minus puberulis; ovario turbinato-ohtogo aubangulut-glabro verplicoulo; calipero vario 0-2-5 plo logicor fere ad basin in laciosis lancoclatas rarius ovatas accutissimas, sinu angusto discretas dentuelis brevissimis solitariis interpositos puberulare vel minute ciliotas vel glabras diviso; corondi calyem 3-5 plo superante clavato — tubulosa angulata ad e 1/9 in lacinias ovato — triangulares acutas extus plus niusu longe exertis, filamental planis antheris aquilongis; situ tubum aquante vel corollam paulo superante; capsula lineari-ovata a latere complantas glaberrima, valvis is nervisma.

Cette plante très répandue dans l'Amérique du Sud, le Brésil, croit également dans les plaines du Pérou et de la Bolivie, surtout sur le bord des ruisseaux.

Dans aucun ouvrage de matière médicale, ni dans les flores régionales, on ne signale l'emploi de cette plante. Cependant, celle-ci semble possèder quelques propriétés.

Dans l'herbier du Muséum de Paris, où elle porte le nom de Junho, Muto, Lastraun, nous voyons sur l'étiquette d'un échantillon reçu au Muséum le 15 mai 1883, la mention suivante « Bords de l'Uruguay, cultivée chez Buckental ». Enfin sur des étiquettes provenant de l'herbier Glaziou 1882, la plante déterminée comme Manettia corditolisi Mart, porte le nom indigène de « lpécacuanha ou Paija ». Cette mention semble indiquer que, dans les pays d'origine, la drogue est employée comme falsification ou comme succédané de l'ipéca officinal.

Etude de la drogue produite par le Manettia ignita Schun.

Cette plante possède une racine ayant la plus grande analogie avec celle de l'ipéca officinal. Etant donné son emploi dans les pays d'origine sous le nom d'ipécacuanha, il n'est pas téméraire de penser que cette plante peut se retrouver sur le marché soit comme succédanée, soit mélangée aux racines d'ipéca véritables.

CARACTÈRES DE LA RACINE.

a) Caractères morphologiques externes :

La racine, séchée et préparée comme une drogue de matière médicale, présente les caractères suivants :

Fragments de 1 ctm. de diamètre, tortueux, à surface de couleur noire, assez foncée, présentant une striation fine, mais très accentuée,

On observe de nombreuses annelures, mais sur certaines parties seulement. Celles-ci sont alors plus espacées, moins nettes que celles de l'ijéca officinal. Parfois même, on observe entre deux annelures, le cylindre central mis à nu sur 1 à 2 ctm.

La surface transversale est irrégulière, écorce assez épaisse de couleur bleu violacé, tandis que le cylindre central, piqueté de nombreux et gros vaisseaux apparaissant très bien à la loupe, est de couleur rose très prononcée.

Les racines principales portent latéralement de rares radicelles linéaires, fines, dont quelques-unes présentent également à leurs extrémités de fines annelures.

b) Caractères morphologiques internes:

Les coupes transversales du rhizome et de la racine présentent les mêmes caractères anatomiques :

Suber peu développé, formé de cellules tabulaires, allongées, à parois fines, mais subérifiées.

Parenchyme très développé, formé de cellules irrégulières comme forme et comme laille, généralement subhexagonale, à parois fines cellulosiques.

La région profonde est formée de cellules ovoïdes, allongées tangentiellement, laissant entre elles de fins méats losangiques.

Dans les petits rhizomes ou racines, le liber forme une zone à peu près continue, séparée par des rayons médullaires à une ou deux rangées de cellules rectangulaires, allongées tangentiellement. Il en résulte des coins libériens rectangulaires assez épais formés de petites cellules hexagonales légèrement collenchymateuses à parois un peu épaisses.

Dans les rhizomes bien développés de 1 cm. de diamètre, les coins lihériens sont plus allongés, plus accentués, irréguliers, formés de cellules un peu épaissies, collenchymateuses.

La région ligneuse forme un axe compact, à contours irréguliers. Il renferme des vaisseaux arrondis ou ovoïdes, à parois peu épaisses, présentant souvent des thylles; ils sont irrégulièrement répartis à l'intérieur d'un parenchyme ligneux, lignifié, formé de cellules hexagonales, disposées irrégulièrement. Le cylindre ligneux est divisé par des rayons médullaires, à une rangée de cellules. Tout le parenchyme renferme de nombreuses raphides très fines et des grains d'amidon arrondis.

La constitution anatomique de cette espèce est celle de l'ipéca strié mineur dont on ne connaissait pas encore l'origine botanique.

IV. - CARACTÈRES ANATOMIQUES DE LA POUDRE.

a) Poudre de plaute entière (tige et feuilles) :

La poudre de plante entière, préparée par la pulvérisation de la feuille et de la tige, répond aux caractères suivants :

Fragments d'épiderme de la feuille. — Cellules hexagonales à cuticule striée. Face inférieure, cellules à parois légèrement ondulées, cuticule fortement striée. Stomates assez rares, présentant quatre cellules de bordures, dont deux parallèles à l'ostiole. Poils pluricellulaires unisériés, larges, à parois fines, couvertes de granulations fines, linéaires, abondantes, cellules arrondiés des parenchymes, à parois pue épaisses.

Vaisseaux abondants, à parois présentant de fines ponctuations linéaires, allongées. Fibres cristalligènes, péricycliques à nombreux cristaux prismatiques d'oxalate de calcium.

Abondantes raphides en aiguilles très allongées.

b) Poudre de racines et rhizome :

La poudre totale de la racine présente les caractères anatomiques suivants :

Cellules arrondies du parenchyme à parois fines.

Fragments de suber vue de face, formés de cellules hexagonales à parois un peu épais es.

Vaisseaux à parois présentant de très fines ponctuations linéaires, courtes, disposées obliquement.

Abondantes raphides d'oxalate de calcium en aiguilles le plus souvent isolées, parfois en petits paquets de deux ou trois éléments.

Grains d'amidon variant de 8 à 19 », les uns sub-arondis, isolée.

Grains d'amidon, variant de 8 à 12 μ , les uns sub-arrondis, isolés, d'autres à face plate comme ceux de manioc, quelques-uns plus petits, réunis par trois.

V. - Analyse chimique du Manettia ignita Schumann.

Pour confirmer les données botaniques fournies, tant par la systématique que par l'anatomie, et qui font du Manettia ignita l'origine de l'ipéca strié mineur, nous avons procédé à la recherche et au dosage des alcaloides sur des plants de Manettia poussés en serre et sur un échan-

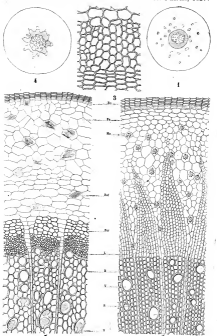


Fig. 4. — Schéma de la racine de Rumex. — Fig. 2. — Racine de Rumex, coupe transversale (gross.: 39). — Fig. 3. — Manettia igaits Schum., liber de la racine dadolte (gross.: 170). — Fig. 4. — Schéma de la racine de Manettia igaita. — Fig. 5. — Coupe transversale de la racine de Manettia igaita Schum. (gross.: 30).

tillon commercial de la drogue connue sous le nom d'ipéca strié mineur.

Ces recherches ayant en même temps pour but de nous renseigner sur la valeur thérapeutique et la teneur en principes actifs de cette drogue comparée aux autres éspèces d'ipéca, nous avons suivil la méthode donnée par le Codex 1908 à l'article « Ipécacuanha annelé» (p. 361).

Résultats qualitatifs. — Les recherches faites d'une part sur les tiges et les feuilles, d'autre part sur les racines, nous ont montré, dans tous ces organes, la présence d'une faible proportion d'alcaloïdes et en particulier d'émétine. Nous n'insisterons pas sur les réactions générales des alcaloïdes qui ont donné un résultat positif, mais nous dirons un mot des réactions spécifiques de l'émétine. Des onze réactions signalées par Manca ('), deux sœulement paraissent dignes d'être retenues comme l'indique, dans sa thèse, M. le D' Mullon (').

1° Coloration violette par le permanganate de potasse et l'acide sulfurique concentré (Réaction de Péron) (*).

Nous devons signaler ici que nous nous rangeons à l'avis du D' MIL-LION; après avoir vérifié nous-mêmes cette réaction sur divers échantillons d'émétine, nous avons obtenu constamment une coloration violette et non bleue comme l'indique Péront.

2º Coloration vert sale virant au bleu indigo après quelques minutes. par le réactif de Fröuse (molybdate d'ammoniaque en solution dans l'acide sulfurique concentré (*).

Résultats quantitatifs. — Nous avons obtenu les résultats suivants en opérant sur des poudres séchées à + 100 degrés.

•				
		ALCALOÏDES TOTAUX de poudre séchée à + 100°		
oudre de tiges et feuilles	de Manettia	 . 0	gr. 1559	
oudre totale de racines d	le Manettia .	 . 0	gr. 1930	
oudre de racine de <i>Mane</i> les trois quarts de la sul				
dex, p. 545) oudre totale de racine			gr. 2127	
mercial			gr. 1426	

Nos résultats, en ce qui concerne le dernier échantillon, différent notamment de ceux signalés dans la plupart des ouvrages, qui d'ailleurs

Merce's. Reagenzien Verzeichniss, 2º édit., Berlin, 1908, p. 3, 161, 196, 201, 243.
 Dr Gaston Milliox. De l'emploi du chlorhydrate d'émétine dans les affections

aiguës du poumon chez l'enfant. Thèse Doctorst en Médecine. Paris, 1917, p. 42.

3. PERONI. Merck's Resgenzien Verzeichniss, 2º édit. Berlin, 1908, p. 496.

^{4.} ALLEM et Scott Schmidt. Merch's Reagenzien Verzeichniss, 2º édit., Berlin, 1903, p. 3.

présentent entre eux de grandes variations: Cauvar indiquant, d'après PELLETER, une teneur en émétine de 9 gr. °, c'), tandis que Collus (') indique une teneur de 9 gr. °, c. Nous n'insisterons pas sur cette divergence, ayant avant tout voulu faire œuvre de comparaison entre nos échantillons et les échantillons commerciaux, et ayant opéré rigoureusement pour tous suivant la même technique.

De ces résultats il nous semble pouvoir conclure :

1º Que les données chimiques corroborent les données botaniques ci-dessus exposées, le *Manettia ignita* est bien l'origine de l'ipéca strié mineur;

2º Que tous les organes (racines, tiges et feuilles) du Manettia examiné renferment des alcaloïdes et, en particulier, de l'émétine;

3º Que les alcaloïdes sont localisés plus particulièrement dans la partie externe de la racine à l'exclusion du méditullium comme il est généralement admis pour l'ipéca annelé officinal.

VI. - Manettia, ORIGINE DE L'IPÈCA STRIÉ MINEUR.

Le genre Manettin, localisé dans l'Amérique du Sud, renferme vingt-six espèces. La plante examinée ici présente des caractères anatomiques absolument différents de ceux des Urugoga vrais, dont elle se distingue par ses volumineux vaisseaux, Elle s'éloigue également des Psychotrin par ce même caractère et la présence d'amidon dans le parenchyme.

Elle possède au contraire tous les caractères anatomiques de l'ipéca dit « strié mineur », dont l'origine botanique est restée jusqu'alors. indéterminée.

Les caractères morphologiques sont les mêmes.

La surface extérieure offre de fines stries longitudinales.

On observe, par place, des étranglements circulaires, profonds, moins nets que ceux observés chez les Uragoga.

La cassure, comme celle de l'Ipéca strié mineur, est nette pour le parenchyme, fibreuse dans le meditullium.

Les caractères anatomiques présentent les plus grands rapports :

Parenchyme cortical rempli d'amidon et de raphides d'oxalate de calcium.

Liber très apparent en coins allongés, à cellules notablementépaissies, collenchymateuses.

Méditullium formé de vaisseaux, renfermant souvent des thylles, à parois peu épaisses, présentant de fines ponctuations linéaires, obliques. Parenchyme ligneux, formé de fibres à parois épaisses, lignifiées.

1. D. CAUVET. Matière medicale. Paris, 1887, p. 791.

^{2.} COLLIN (E.). Précis de matière médicale, 1903, p. 388.

Rayons médullaires étroits à une rangée de cellules.

Grains d'amidon de même taille 8 à 12 μ et de même forme dans les deux types.

La racine examinée nous a donné 0,1930 °/_o d'alcaloïdes totaux, et montré la présence d'émétine. L'Ipéca strié mineur renferme 0,1426 °/_o d'alcaloïde totaux et de l'émétine.

Enfin, il y a lieu de signaler la culture de cette plante dans certaines régions du Brésil et le nom d'ipécacuanha qui lui est donné dans ces mêmes régions.

D'ailleurs, en envoyant les échantillons types, remis à M. le professeur Perror par M. VILMORIN, le correspondant de celui-ci s'exprimait ainsi : « J'ai l'honneur de vous adresser deux échantillons de « l'Ipéca du

pays. » En résumé, l'ipéca strié mineur est donc produit par le *Manettia imita* Schum. (*).

C. — RECHERCHE DE CES DEUX FAUX IPÉCA EMPLOYÉS COMME FALSIFICATIONS

a) Plante entière:

La présence des deux plantes étudiées ici, mélangées dans des lots de racines d'ipéca vrai, sera constatée :

1º Pour le Rumex, par une coupe transversale, montrant outre la constitution anatomique des Polygonacées, les cellules à tanin, les vaisseaux et de nombreuses mâcles d'oxalate de calcium;

2º Pour le Manettia, par les caractères de la coupe transversale rapportant la plante aux Rubiacées, par ses raphides, son amidon, son tout petit axe libéro-ligneux au centre d'un parenchyme très développé; caractère de l'ipéca strié mineur, dont elle présente tous les caractères. Elle ne pourra, en aucun cas, être confondue avec l'ipéca official (D'une goga [pecacuanla) dont la région ligneuse, toujours dépourvue de vaisseaux, renferme des trachétices à ponctuations aréolées.

b) Poudre:

Dans les poudres, le Rumex se reconnaîtra facilement, à ses vaisseaux rayés réticulés, ses grains d'amidon et ses nombreuses mácles d'oxalate de calcium.

Le Manettia montrera des vaisseaux à ponctuations linéaires très fines, disposées obliquement, des grains d'amidon abondants, et de nombreuses raphides très fines. Tous ces caractères sont ceux de la poudre d'ipéca strié mineur.

1. J. Maheu et J. Chartier. Origine botanique de l'Ipéca strié mineur. C. R. Ac. des Sc., mai 1927, p. 1030.

Nous avons cru bon d'exposer dans cette note l'histoire de ces plantes intéressantes, non seulement parce qu'elles peuvent être rencontrées au cours des expertises, mais surfout parce que l'étude du Manettia nous a permis de déterminer l'origine de l'Ipéca strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'usqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur, inconnue jusqu'à ce jour surfous de l'appea strié mineur de l

(Travail du Laboratoire national de contrôle des médicaments.)

J. MAHEU, Docteur ès sciences, Expert près les tribunaux. J. CHARTIER, Licencié és sciences, Préparateur à la Faculté de Pharmacie de Paris.

REVUE DE CHIMIE BIOLOGIQUE

Les progrès récents de nos connaissances sur l'alimentation et la nutrition.

(VITASTÉRINES - VITASTÉRINE A DE DÉVELOPPEMENT.)

C'est au cours de l'année 1920 qu'ici-même j'expossi, dans une série d'articles, les grandes lignes du problème alimentaire ('). Sur cette question en perpétuelle évolution, que de travaux ont été publiés depuis! C'est seulement en essayant d'en faire une synthèse aussi complète, mais aussi succincte que possible, que j'ai pu en mesurer toute l'étendue et loute l'importance.

N'en résulterait-il pour nous qu'une connaissance meilleure de la valeur propre de nos aliments, de leur richesse en vitamines, en protéines et en sels minéraux, il y aurait déjà lieu de nous en réjouir. Pénetrant mieux le rôle qu'ils sont appelés à jouer dans la nutrition de l'enfant, de l'adulte et même de la femme en période de gestation ou de lactation, nous y gagnerons de savoir faire un choix plus judicieux narmi les habituels constituants de nos renas.

PREMIÈRE PARTIE. - LES VITAMINES

Les vitamines (*) sont des substances encore indéterminées chimiquement, mais dont l'action physiologique est bien connue: l'organisme

- R. Lecoo. Bull. Sc. pharmacol., 1920, 27, p. 82, 139, 255, 321, 435; et Les nouvelles théories alimentaires, Paris, 1924.
- 2. R. LECOQ. L'Illustration, 1927, 85, p. 132; M ... L. RANDOIN et H. SIMONNET. Bull. Soc. Chim. biol., 4925, 7, p. 1020.

humain (comme, du reste, l'organisme animal) parait incapable de s'en passer. Dans les conditions d'un régime normalement équilibré, ces substances, à doses minimes, se révelent indispensables à l'accomplissement des phénomènes vitaux. Leur absence, ou carence, suffit à déterminer des troubles de la nutrition, tels que le bériber, le scorbut, la xérophtalmie, la pellagre, le rachitisme, qu'on désigne sous le nom d'avitaminoses ou de maladies par carence.

On peut concentrer les vitamines des aliments, sous forme d'extrait, en deux fractions : l'une, soluble dans l'eau et dans l'alcod, est dite hydrosoluble et correspond aux vitamines proprement dites; l'autre, soluble dans les graisses ou liposoluble, correspond aux vitastérines (1).

Seule, la méthode biologique permet de reconnaître la présence ou l'absence d'une vitamine et d'en déterminer approximativement la proportion. Elle est malheureusement longue et d'une manipulation délicate, ce qui restreint beaucoup son application, parliculièrement en matière d'expertise (). Actuellement, en effet, l'anima est l'unique réactif utilisé, encore doit-il être choisi de telle façon que son extrême sensibilité autorise une réponse prompte et satisfaisante. Pour l'étude des vitastérines, on emploie de préference le rat; pour celle des vitamines proprement dites, on a recours, en outre, au pigeon, au chien, au cohaye (et parfois même à la levure). Il faut, dans tous les cas, soumettre les animaux à des régimes synthétiques purifiés, uniquement privés d'une vitamine ou d'un groupe de vitamines, susceptibles de produire, dans les temps déterminés, des accidents typiques; on éprouve ensuite, sur des lots distincts, l'effet préventif et curatif de la substance ou de l'extraît à examiner.

I. - LES VITASTÉRINES

Les vitastérines ou vitastérols de Funk sont des substances liposolubles, non azotées et relativement stables en présence des alcais. Elles découlent toutes, plus ou moins directement, de l'ancien facteur liposoluble A. En effet, au fur et à mesure que les recherches sur les vitamines progressent, grâce à l'emploi de régimes synthétiques, physiologiquement constitués, de mieux en mieux équilibrés, on assiste, ainsi que nous l'avions prévu (?), à une véritable pulvérisation des vitamines primit wement admises.

La désignation de ces substances par les premières lettres de l'alphabet avait l'avantage de la simplicité; aujourd'hui, par suite d'antériorités

^{1.} C. FUNE. Bull. Soc. Chim. biol., 1925, 7, p. 1017.

^{2.} Mme L. Randoin. Ann. Falsif. et Fraudes, 1925, 18, p. 325; et R. Lecoq. Ann. Falsif. et Fraudes, 1926, 19, p. 76.

^{3.} R. LECOQ. Bull. Sc. pharmacol., 1923, 30, p. 17.

contestées, elle donne malheureusement lieu à des confusions fréquentes. Ceci peut être rapproché de l'abondante synonymie de certaines espèces végétales, mais ne saurait justifier le discrédit que quelquesuns (') cherchent à jeter sur les nouvelles recherches, obligatoirement plus complexes que les premières en date.

Sans nous en dissimuler la difficulté, nous avons essayé, dès 1925, de donner aux diverses vitamines des appellations hasées aux leurs fonctions physiologiques (*). Des révisions s'imposeront fatalement de temps à aûtre, mais le sort des sciences jeunes n'est-il pas d'être en perpétuelle évolution? Ultérieurement, nous avons admis quatre grandes classes de vitamines en relation avec les quatre grands tempéraments qui régissent la nature humaine (*). Jusqu' de jour, nous n'y trouvons que des avantages; cette conception nous a permis, en particulier, de mieux comprendre quel lien unit entre elles les diverses visitatérines.

Ces substances, tout naturellement, ont été connues d'abord par les troubles que leur absence provoque; on a donc parlé de vitamines anti-xérophtalmique, anti-rachitique, anti-stérilité. Or, leur action n'est pas seulement négative, elle est avant tout positive. Les vitastérines sont, à proprement parler, des vitamines d'éditication tissulaire. Chaque fois que l'organisme doit construire ou réparer, il a plus spécialement besoin de l'une ou l'autre d'entre elles. Accroissement, calcification, reproduction ne seront possibles que si les vitamines de développement, de fluxion calcique ou de reproduction son fournies à l'organisme en quantités suffisantes. Ces périodes une fois passées, il n'est plus nécessaire à l'organisme de trouver ces vitamines en proportions aussi importantes. Comment agissent-elles l'Nous devons nous borner pour le moment à formuler des hypothèses; il est probable qu'elles assurent à nos humeurs une remarquable constance dans leur composition.

Les vitastérines (comme du reste toutes les vitamines) sont-elles des substances définies dont on ignore seulement la constitution chimique? C'est peu probable; chacune d'elles englobe vraisemblablement une série de substances ayant la même action physiologique, celle-ci pouvant être attribuée à la présence, dans la formule chimique, d'une chaine ou d'un groupement caractéristique.

> A. — La vitamine de développement ou vitastérine A antixérophtalmique.

STEPP, étudiant le rôle des lipoïdes dans l'alimentation, avait déjà montré que le rat s'adapte mal à certains régimes naturels, épuisés par

- J. Lorenzini. La Presse Médicale, 1927, 35, p. 166.
- 2. R. LECOQ. Progrès médical, 1925, nº 43, p. 1570.
- 3. R. Lecoo. Progrès médical, 1926, nº 49, p. 1668,

les solvants des graisses (*). Peu oprès, Osdorne et Mendel signalèrent qu'ils ne pouvaient obtenir de bons résultats dans la confection des régimes synthétiques, s'ils n'y faisient entrer de la poudre de lait entier; le petit-lait désalbuminé (naturel ou artificiel) se révélait très inférieur (*). Un facteur essentiel indispensable paraissait donc résider dans la crème du lait (*).

Parallèlement, Mc Colluis et Davis reconsurent que le développement normal des rats n'était possible que si la matière grasse des régimes était constituée par du beurre ou de l'huile d'œuf; au contraire, leur croissance se trouvait rapidement entravée quand on remplaçait ces substances par de l'huile d'oive ou du saindoux (*).

Il fut bientôt démontré que l'absence du facteur de développement (contenu dans la graisse du beurre et l'huile d'eur), provoquait également entre autres symptômes, l'apparition d'une affection oculaire (°), qui fut désignée sous le nom de xérophtalmie (°).

L'addition de beurre aux régimes insuffisants, comme aussi l'addition d'illus foio de morue et de quelques autres substances (), pernettait à la fois la reprise de l'accroissement et la guérison de la maladie des yeux. Le principe actif qui intervient dans ces expériences est appelé fréquemment « facteur ou vitamine de croissance »; mais, comme beaucoup d'autres éléments agissent aussi sur la croissance, nous préférons, pour notre compte, l'expression plus exacte de vitamine ou vitastérine A de dévelopment.

Régimes carencés en vitastérine A. — Les régimes que l'on destine à l'étude des carences en vitamines doivent théoriquement apporter : 1º des substances alimentaires purifiées : albuminoides, graisses, hydrates de carbone et sels minéraux, associés en proportion convenable et de manière à fournir une quantité d'energie suffisante; 2º toutes les vitamines autres que celle dont on veut connaître l'influence.

Pratiquement, cette dernière condition est plus difficile à remplir qu'on ne le suppose. Etant donnée la variabilité de besoins des animaux (avec leur nature) et notre ignorance actuelle du nombre de vitamines absolument nécessaires aux organismes vivants, on doit se contenter d'approximation. C'est progressivement que les régimes primitivement proposés s'améliorent; jugeant inuitle d'encombrer cette revue d'énu-

^{1.} W. Stepp. Biochem. Zeit., 1909. 22. p. 452.

^{2.} T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Carnegie Institution of Washington, 1941, no 156, p. 80.

T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1912, 12, p. 84.
 E. V. Mc Collum et M. Davis. Journ. of biol. Chem., 1913, 15, p. 467.

T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1913, 16, p. 423.

E. V. Mc Collum et N. Simmonds. Journ. of biol. Chem., 1917, 32, p. 33.
 T. B. Osborne et L. B. Mendel. Journ. of biol. Chem., 1914, 17, p. 401.

mération fastidieuse, nous nous contenterons donc d'en citer quelquesuns seulement, choisis parmi les plus récents. Pour ces recherches, le rat est l'animal de choix. Comme il est admis qu'il se passe aisément, pendant de longues périodes, de vitamine antiscorbutique, on se dispense le plus souvent d'ajouter à sa ration des jus frais, ceux-ci n'étant pas absolument dépourvus de vitastérine d.

En France, Simonnet, qui s'est particulièrement attaché à l'étude de ce facteur, a adopté très judicieusement le régime ci-dessous (*):

Peptone pancréatique de muscle	1
Huile d'olive (lavée à l'alcool)	ı
Saccharose	6
Mélange salin d'Ossoune et Mendel	,
Levure de bière sèche, pulvérisée	-

Le mélange salin d'Ossonne et de Manoel (artificial protein-free milk, sans lactose), très fréquemment utilisé, se compose de (*) :

					PO+H3 103,2 Citrate de fer	
CO3Mg				21,2	1fCl 53,4 IK	. 0,030
CO3Na2				34,2	SO4H2 9,2 SO4Mn	. 0,079
CO'K' .				141,2	Acide citrique cris- tallisé (SO*)*Al*K*	. 0,240
					tallisé	. 0,024

. Mélanger les acides, ajouter les carbonates et le citrate ferrique; les derniers produits sont ajoutés sous forme de solutions; évaporer le mélange à siccité à 900-100°.

Aux Etats-Unis, Osborne et Mendel utilisent une ration de base composée de (*) :

Caséine purifiée (dissoute plusieurs fois avec de la soude été	en-
due et précipitée ensuite par l'acide acétique dilué, lavée	e à
l'alcool et séchée)	18
Amidon	54
Saindoux	24
Mélange salin d'Ossorne et Mendel	4

Enfin, Steenbock, Nelson et Black recommandent le régime suivant, dans la composition duquel n'entre aucune matière grasse (4):

Caséine épuisée à l	alc	ool	e	t	sé	ch	ér								18
Agar-agar pulvéris	é														2
Dextrine															70
Mélange salin nº 40	٠.														4
Lawrence de bidea che	ha														6

H. Simonner. Le facteur liposoluble A, la croissance et la reproduction. Thèse Doct. ès sc., Paris, 1925, p. 34.

T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1919, 37, p. 557.

H. C. CANNON. Bull. Soc. Hvg. alim., 1926, 14, p. 339.

^{4.} H. STERNBOCK, M. T. NELSON et A. BLACK. Journ. of biol. Chem., 1924, 62, p. 275.

Le mélange salin nº 40 se prépare avec (t) :

	233,6 (PO*)*Ca*H*,4H2O	
PO4Na4H,12H4O	358 Citrate de fer	59,8

Pour compenser l'absence du facteur antirachitique, dont l'action sur le développement n'est pas toujours nulle, ces auteurs recommandent, en outre, très justement, d'irradier les animaux en expérience, dix minutes par jour, en les plaçant dans le champ (a 30 ctm. environ) d'une lampe de quarte à vapeur de mercure de 40 volts et 4,5 ampères. DREMMOND, COWARD et HANY ONI MONTÉ, plus récemment, qu'on potivait remplacer cette opération par l'administration journalière de 1 milligr. de cholestérol irradié par animal (*).

Effets des régimes privés du Tacteur de développement.— Les plus grandes divergences sont notées en ce qui concerne la rapidité d'apparition des symptômes de la carence en vitastérine A. La possibilité d'une mise en réserve de ce facteur par l'animal au cours des régimes antièreurs a été sugérée pour la première clois par Ossonæt et Messon. (*); elle fut confirmée depuis par Mc Collum et Davis (*) et par Daummon et Cowano (*). Cette provision peut néme avoir été constituée par l'intermédiaire de la mère au cours de la gestation et de la lactation (*); elle s'effectuerait vraisemblablement dans le foie de l'animal (*), rapidement tout d'abord, puis d'autant plus lentement qu'elle se rapprocherait du maximum (*). L'indépendance relative de l'adulte vis-àvis de la vitastérine de développement lient, pour une large part, à la réserve constituée par son organisme (*).

Quoi qu'il en soit, les effets de la œrence se répartissent sur trois périodes. Au cours des vingt-cinq ou soixante premiers jours, l'accroissement reste sensiblement normal; puis survient un ralentissement du développement, pondéral d'abord, statural ensuite; cette sorte d'équilibre instable se termine par une chute rapide et par la mort. A la fin de la deuxième période, l'aspect de l'animal est déjà grandement changé, le poil s'ébourifie, devient rude et terne, le développement des oreilles et de la œueu parati disproortioné. Le travail musculaire (exercice et de la œueu parati disproortioné. Le travail musculaire (exercice

- 1. H. Steenbock et M. T. Nelson, Journ. of biol. Chem., 1923, 56, p. 3 5.
- 2. J. C. DRUMMOND, K. H. COWARD et J. HANDY. Biochem. Journ., 1925, 19, p. 1068.
- 3. T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1913, 15, p. 311.
- 4. E. V. Mc Collum et M. Davis. Journ. of biol. Chem., 1915, 20, p. 641.
- J. C. DRUMMOND et K. H. COWARD. Biochem. Journ., 1920, 14, p. 661.
- 6. W. CRAMER, A. H. DREW et J. C. MOTTRAM. Proc. Roy. Soc., 1922, 93, p. 449.
- 7. H. GOLDBLATT et K. M. SOAMES. Biochem. Journ., 1923, 17, p. 446.
- 8. H. C. Sherman et M. L. Cammack. Journ. of biol. Chem., 1926, 88, p. 69.
- 9. M. H. Kritch et H. H. Mitchell, Amer. Journ. of Phys., 1923, 65, p. 128.

ou fatique) (') et l'hypothyroidisme (') accélèrent les symptômes de la carence, par exagération du métabolisme. L'un d'entre eux, qui fut longtemps considéré comme caractéristique, est cette maladie des yeux, dont nous avons d'ejà parlé, qui est habituellement désignée sous le nom de xérophtalmie ou de kératomal-cie (voir fig. 1).

Falta et Noeggerath observèrent, pour la première fois, en 1906, ces accidents oculaires ('); Karpf fut frappé de leur relation avec la mauvaise untrition des sujels en expériences ('); Osborne et Memdel donnèrent l'explication définitive de ce fait. L'affection débute par une irritation



Fig. 4. — Rat x\u00e3rophtalmique. La x\u00e3rophtalmie est une maladie des yeux qui se d\u00e3clare sp\u00e3cialement chez les animaux recevant un r\u00e9gime priv\u00e9 de witast\u00e4rine A (vitast\u00e4rine de d\u00e4veloppement),

de la conjonctive et un gonflement des paupières qui s'accompagnent d'une chute des clis et d'un suintement séro-sanguinolent; puis la cornée s'enflamme, se dessèche et s'ulcère, entrainant assez rapidement la fonte purulente du globe oculaire. Cependant, ces troubles ne sont pas constants; Emextr (') assure les avoir observés dans 18 %, des cas de carence; Ossonwet Mende. (') dans 50 %, des cas environ et Stephenson et Clash dans 28 %, seulement (').

R. Wagnes, Archiv f. exp. Pathol. u. Pharm., 1923, 97, p. 441.

^{2.} H. C. Sherman, F. L. Mac Leod et M. M. Kramer. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1922, 47, p. 44.

^{3.} W. Falta et C. T. Noeggerath. Beit. zur ch. Phys. u. Path., 1906, 7, p. 313.

P. KNAPP. Zeit. f. exp. Path., 1908, 5, p. 147.
 A. D. EMMETT. Science, 1920, 52, p. 157.

^{6.} T. B. Osbonne et L. B. Mendel. Journ. Amer. med. Assoc., 1921, 76, p. 905.

M. Stephenson et A. B. Clark, Biochem. Journ., 1920, 14, p. 502.

Parfois aussi, on rencoutre une sorte d'infection des voies respiratoires avec catarrhe nasal ou bronchique qui paraît conférer aux animaux une certaine immunité vis-à-vis de la xérophialuie (7). La présence de calculs vésicaux serait également fréquemment constatée à l'autopsie (7).

Parmi les troubles histologiques, signalons enfin la production d'actioprove : la zone du carillage de proliferation apparaît composée de une à quatre cellules irrégulèrement disposées et, quoique la calcification semble normale, les trabécules se trouvent réduits en nombre et en dimension; ces marques d'une ostéequesés inactiv traduisent, à



Fig. 2. — Radiographic a'un rat soumis à un regime uniquement carencé en vitastérine A (ostéoporose sans rachitisme).

leur manière, l'arrêt du développement de l'animal (*); elles ne sont pas décelables par la radiographie (voir tig. 2).

A égalité d'age et d'origine, le mâle et la femelle réagissent inégalement; chez le rat, les accidents de xérophtalmie se manifestent plus tard que chez la ratte et la survie est plus longe. Si la carence cresa, les animaux ne reprennent leur croissance qu'autant qu'ils n'ont pas èncore attient l'âge de la puberté; après cent jours, les femelles sont irrémédiablement atteintes (*). Gependant, chez ces dernières, malgré des troubles de l'ovulation, la fertilité subsiste, tandis que le mâle est infécond (*).

Outre le rat, un grand nombre d'animaux se montrent sensibles à l'absence du facteur de développement, ce qui n'est pas pour nous sur-

- 1. H. STEENBOCK, M. T. SELL et M. V. Buell. Journ. of biol. Chem., 1921, 47,
- 2. T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. Amer. med. Assoc., 1917, 69, p. 32.
- 3. A. F. HESS, C. F. Mc CANN et A. M. PAPPENHEIMER. Journ. of hiol. Chem., 1921, 47, p. 395.
 - 4. H. SINONNET. C. R. Ac. Sc., 1923, 178, p. 235.
 - 5. H. Simonner. Ann. Physiol. et Physicochim. biol., 1925, 1, p. 332.

prendre. La production de xérophtalmie fut également signalée chez le porc ('), le cobaye ('), le lapin ('), le chien ('), la souris (') et le poulet (').

La vitastérine A. - Répartition. - La vitastérine A, indispensable au développement des animaux, ne paraît avoir aucune influence sur la croissance des plantes; celles-ci se montrent même capables d'en faire la synthèse (1). Son origine est exclusivement végétale et les carnivores la puisent chez les herbivores, dont ils font leurs proies.

C'est principalement dans les feuilles des végétaux : luzerne (*), trèfle, épinard (9), laitue, chou (10) et même dans les algues vertes (11) ou brunes (12), que s'élabore la vitastérine A. On a supposé un moment que cette synthèse était en rapport étroit avec l'assimilation chlorophyllienne; mais Wilson a constaté depuis que les pousses de blé (de 10 à 12 ctm.), qu'elles soient vertes ou étiolées, se montrent également actives (18). Toutefois, les rayons ultra-violets paraissent accélérer la formation de cette vitamine dans les tissus des plantes qui croissent à l'obscurité (").

Les graines sont, en général, de mauvaises sources de vitastérine A. On en rencontre cependant dans le germe (18) et le son (16) des céréales, dans le maïs jaune, plus que dans le maïs blanc ("); dans le chènevis et le millet ("), mais la richesse de ce dernier varie sans doute avec l'origine ou l'espèce (19); dans les noix (20) et les amandes (41), dans les pois jaunes ou à pigments jaunes (**), et spécialement dans le soja (**). Les

- 1. J. GOLDINO, S. S. ZILVA, J. C. DRUMMOND et K. H. COWARD. Biochem. Journ., 1922, 16, p. 394.
 - 2. E. BOOCK et J. Thevan. Biochem. Journ., 1922, 16, p. 780.
 - V. E. Nelson et A. R. Lams, Amer. Journ. of Physiol., 1920, 51, p. 530.
- 4. H. Steenbock, E. M. Nelson et E. B. Hart. Amer. Journ. of Physiol., 1921-1922, 58, p. 14.
 - 5. A. Aues. Binchem. Zeitsch , 1919, 93, p. 1.
 - A. D. Ennert et G. Percock, Journ. of biol. Chem., 1923, 56, p. 679.
 - K. H. COWARD et J. C. DRUMMOND. Biochem. Journ., 1921, 15, p. 530.
 - E. V. Mc Collium. Journ. Amer. med. Assoc., 1917, 68, p. 1379.
 - T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1920, 41, p. 549.
 - H. Steenbock et E. G. Gross. Journ. of biol. Chem., 1920, 41, p. 149.
 - 11. J. ILIONE, Proc. Roy. Soc., 1922, 93 p. 440.
 - 12 H. L. JAMESON, J. C. DRUMMOND et K. H. COWARD. Biochem. Journ., 1922, 16, p. 482.
 - J. W. Wilson. Journ. of biol. Chem., 1922, 51, p. 455.
 - 14. K. H. Coward, Journ. of biol. Chem., 1927, 72, p. 781. E. V. Mc Colley et M. Davis. Journ. of biol. Chem., 1915, 21, p. 179.
 - A B. STAMMERS Biochem. Journ., 1921, 15, p. 489.

 - 17. H. STEENBOCK et P. W. BUUTWELL. Journ. of biol. Chem., 1920, 41, p. 81.
 - 18. E. V. Mc COLLIM, N. SIMMONDS et W. Pilz. Journ. of biol. Chem., 1917, 30, p. 43.
 - H. Steenbock, M. T. Sfill et J. H. Jones. Journ. of biol. Chem., 1923, 56, p. 345.
 - 20. K. H. Coward et J. C. Drummond. Biochem. Journ., 1920, 14, p. 663.
 - 21. R. M. Swatz et G. Mc LEOD. Proc. Soc. of exp. Biol. and Med., 1"22, 19, p. 321.
 - 22. H. STEENBOCK, M. T. SELL et J. H. Jones. Journ. of biol. Chem., 1923, 56, p. 345.
 - 23. A. L. Daniels et N. B. Nichols Journ. of biol. Chem., 4917, 32, p. 91.

fruits charnus n'en contiennent guère que des traces; la tomate (1), la citrouille (*), le fruit du poivrier, le haricot vert (*), le papaya (*), la banane (*) et l'orange (*) en apportent cependant des quantités non négligeables.

Parmi les racines, tubercules et autres légumes, le panais, le navet, la pomme de terre et la betterave sont à peu près dépourvus de ce facteur. Par contre, le fond d'artichaut (*) et la carde (*), la patate douce et la carotte (*) en renferment, principalement ces deux dernières. Lipochromes (lutéine, carotène) et vitastérine A voisinent fréquemment, mais il n'y a pas identité entre ces substances.

Les huiles végétales : huiles d'olives, d'arachides, de sésame, de lin, de palme, de maïs, de noix de coco, sont considérées comme inactives; cependant, l'extrait éthéré de farine de coton en renfermerait des doses appréciables (**), ainsi que l'huile de soja, à condition toutefois que celle-ci soit obtenue par pression et non par épuisement ("). L'huile essentielle d'orange en apporterait également, plus que l'essence de citron (**).

La richesse du beurre en vitastérine A varie avec les saisons ; elle est, en effet, directement sous la dépendance de la nourriture des vaches (**). L'huile de foie de morue est une de ses meilleures sources (**); mais JAVIL-LIER et BAUDE ont signalé de troublantes exceptions (**). Les huiles de foie de baleine ou de requin sont également riches en ce facteur.

Le foie, le rein et le pancréas et le poumon (16) sont des organes considérés comme très actifs; le cœur et le cerveuu le sont moins (*1). Les tissus adipeux ou de réserve sont peu chargés en vitastérine A, quoique la valeur du saindoux (50) et de la graisse de bœuf (base des anciennes margarines) (**) ne puisse être considérée comme absolument nulle; elle varie vraisemblablement avec la richesse de l'alimentation

- L. B. Mannell. N. Y. State Journ. Med., 1920, 20, p. 212.
- 2. A. F. Morgan et L. D. Francis. Amer. Journ. of Physiol., 1934, 69, p. 67.
- 3. E. J. Quinn, M. P. Burtis et E. W. Milner. Journ. of biol. Chem., 1927, 72, p. 557.
- C. D. MILLER. Biochem. Journ., 1926, 20, nº 3.
- 5. K. Sugiura et S. R. Benedict. Journ. of biol. Chem., 1918, 36, p. 171.
- T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1920, 42, p. 661.
- 7. A. F. Morgan et H. D. Stephenson. Amer. Journ. of Physiol., 1923, 65, p. 491.
- 8. H. Sternbock et P. W. Boutwell. Journ. of biol. Chem., 1920, 41, p. 81.
- 9. H. STERNBOCK et E. G. GROSS. Journ. of biol. Chem., 1919, 40, p. 501. A. E. Richardson et H. S. Green, Journ. of biol. Chem., 1916, 25, p. 307.
- 11. W. Fannion. Chem. Umschau, 1920, 27, p. 97.
- A. F. Morgan. Amer. Journ. of Physiol., 1923, 64, p. 529.
- T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1913, 16, p. 430.
 - 14. S. S. Zilva et H. Miura. The Lancel, 1921, 1, p. 323.
- M. Javillier, P. Baude et S. Lévy-Lajeunesse. Bull. Sc. pharm., 1924, 31, p. 442.
- H. Roger, L. Biner et M. Vagliano. C. R. Soc. Biol., 1924, 90, p. 1310.
- 17. T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Jourg. of biol. Chem., 1918, 37, p. 17.
- 18. A. L. DANIELS et R. LOUGHLIN. Journ. of biol. Chem., 1920. 42, p. 359.
- 19. T. B. OSEORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1914, 17, p. 401,

et la quantité globale de graisse de l'animal (*). La chair musculaire est très pauvre en cette vitamine; mais le jaune de l'œuf en apporte presque autant que le beurre, même quand il est peu coloré (*).

Le lait et les poudres de lait écrémé, surtout quand ces produits sont additionnés de fécules, d'amidon ou de sucre — comme dans les farines lactées hétérogènes — presque entièrement privés de vitastérine A, peuvent causer de graves xérophtalmies. Habituellement, il n'en est pas de même des farines lactées, dites homogènes, qui renferment tout le beurre du lait (*).

Propriétés. — La vitastérine A est relativement stable à la choleur humide: un chauffage de trois heures à l'autoclave à 120° ne la détruit pas sensiblement (?). La chaleur séche apparaît plus nocive; à 37°, la destruction serait effective en trois semaines (°); il ne faudrait pas plus de quatre heures à 100° (°). Il est probable que l'arydation intervient dans ces phénomènes pour une bonne part (°); en effet, en l'absence d'air, une température de 120°, maintenue quatre heures, ne diminue pas sensiblement l'activité de la graisse de beurre (°). A froid, l'addition d'eau oxygéné reste sans effet (°).

L'hydrogéuation, effectuée par des procédés de laboratoire, à basse température (35° pendant trente-six heures), laisse la vitastérine A inattaquée ("); il n'en est pas de même de l'hydrogénation industrielle, même si l'opération est conduite à la température frelativement peu élevée de 120-130° ("). Ces huiles posséderaient, en outre, une action inactivante vis-à-vis du beurre qui peut leur être adjoint ("). Ces faijs sont d'autant plus intéressants que les margarines actuelles sont fréquemment à base d'huiles h'drogénées.

La vitastérine A est stable à froid, en présence des alcalis ou des acides dilués (*). Elle résiste à la saponification par la potasse ou la

- II. SHOXXET. La question des vitamines, I. Le facteur liposoluble. Bull. Soc. Chim. biol., 1923, 5, p. 539.
 - L. S. Palwer et C. Kennedy. Journ. of biol. Chem., 1921, 46, p. 559.
 - 3. R. Lecoq. C. R. XVIe Congrès français de Mélecine, Paris, 1922, 2, p. 150.
 - 4. II. Steenbock et P. W. Boutwell. Journ. of bjol. Chem., 1920, 41, p. 163.
- J. C. DRUMMOND et K. H. COWARD. Biochem. Journ., 1920, 14, p. 734.
 H. STERNBOCK, P. W. BOUTWELL et H. E. KENT. Journ. of biol. Chem., 1918, 35.
- p. 517.
- T. E. V. Mc Collum, N. Simmonds, J. E. Becker et P. G. Shipley. Journ. of biol. Chem., 1922, 53, p. 293.
- 8. F. G. Hopkins. Biochem. Journ., 1920, 14, p. 725.
- 9. H. STEENBOCK, M. T. SELL, E. M. NELSON et M. V. BUELL. Journ. of biol. Chem., 1921, 46, Sc. Proc., p. XXXII.
- 10. H. E. Dunin et C. Funk, Journ. of Metabol. Research, 1923, 4, p. 461.
- 11. Mm. L. RANDOIN et R. LECOQ. Ann. des Falsif. et Fraudes, 1926, 19, p. 518.
- 12. L. S. FRIDERICIA. Journ. of biol. Chem., 1924, 62, p. 471.
- 13. J. C. DRUMMOND. Biochem. Journ., 1919, 13, p. 81.

soude alcoolique (*) quand celle-ci est conduite à 37-40°, mais à l'ébulition, l'activité est déjà sensiblement diminuée (*); ajoutons qu'il est préférable d'effectuer cette opération dans une atmosphère d'azote.

L'action destructrice des rayons ultra-violets, primitivement observée par Zuva (*), serait due en réalité à l'ozone produit pendant le fonctionnement de la lampe à vapeur de mercure (*).

L'éther, le benzène, l'acétone, le chloroforme (') sont de bons solvants de la vitastérine A; cependant l'extraction de cette substance est plus aisément réalisable en partant de lissus animaux que de sources végétales : le mais, la tomate, le soja, en particulier, ne cèdent leur activité qu'à l'alcool chaud (').

Le charbon de bouleau adsorberait les pigments du beurre, mais serait sans action sur la vitamine (°).

Réactions colorées. — La réaction sulfurique de l'huile de foie de morue n'est pas absolument caractéristique de cette substance. Ayant constaté qu'elle se reproduissit avec les huiles de foies d'autres poissons et, à un degré moindre, avec le beurre, Daumsons et Warson pensèrent établir un rapport entre l'intensité de la coloration obtenue et la richesse en vitastérine à (°). La technique sulvante, donnée par Sönskur serait d'une plus grande sensibilité (°). Dissoudre la substance à essayer dans l'éther de pétrole et complèter à 5 cm²; ajouter ensuite une seule goutte de SO'H¹ pur, de D=1,83. On obtient de cette façon une coloration violet-pourpre blenâtre fugace; des dilutions à 0,5 °, d'huile de foie de morue ou à 5 °/, de beurre donnent encore une réaction positive.

La réaction préconisée par Franco consiste à traiter quelques goutles de l'huile à essayer par 5 cm' d'une solution à 12 °/, d'acide trichloracétique dans l'éther de pétrole et quelques cristaux de pyrogallol ("). En présence de la vitastérine A, il se produirait une couleur bieue d'abord, puis rose persistante; la réaction apparant plus rapidement soit en portant le mélange à l'ébullition, soit par addition de 0 cm' 5 de peroxyde de benzoyle en solution toluénique. D'après Willimor t Mone, le résorcinol peut être substitué au pyrogallol; l'addition de quelques

^{1,} E. V. Mc Collum et M. Davis. Journ. of biol. Chem., 1914, 19, p. 245.

^{2.} H. Simonney, Thèse Doct. ès sc. (loc. cit.), Paris, 1925, p. 41.

^{3.} S. S. Zilva. Biochem. Journ., 1919, 13, p. 164.

^{4.} S. S. Zilva. Biochem. Journ., 1920, 14, p. 740.

T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1919, 16, p. 98.
 E. V. Mc Collum, N. Sumonos et W. Pitz. Journ. of biol. Chem., 1917, 30, p. 43.

^{7.} M. Stephenson. Biochem. Journ., 1920, 16, p. 715.

^{8.} J. C. DRUHHOND et WATSON. Analyst, 1924, 47, p. 341.

^{9.} N. Sjörslev. Journ. of biol. Chem., 1924, 62, p. 487.

^{10.} W. R. Fearon. Biochem. Journ., 1925, 19, p. 888.

gouttes d'eau permet d'obtenir une couche aqueuse carmin foncé, de coloration plus intense (°).

Dosage. - Divers procédés de dosages physiologiques de la vitastérine A ont été proposés ; il s'agit, dans tous les cas, de méthodes curatives. Les animaux (en l'espèce, le rat blanc) sont soumis au régime carencé jusqu'à l'apparition d'une sorte de plateau dans la courbe des poids, marquant l'équilibre de résistance et même l'amorce du déclin. Zilva et Miura cherchent alors à ajouter la dose minimum de substance nécessaire pour obtenir une reprise légère de croissance pendant quatre semaines (*). Javillier, Baude et Mile Lévy-Lajeunesse adoptent comme unité la quantité de facteur (ramené à 100 gr. de rat) qui, surajoutée quotidiennement à la dose d'entretien (capable d'assurer et de maintenir le plateau), permet une reprise de croissance se maintenant au moins trente jours et se traduisant sur la courbe par un angle de 30° et, pratiquement, par un gain de matière vivante de 30 °/0 (2). Sherman et Munsell préfèrent prendre comme unité la quantité de vitastérine qui provoque une augmentation movenne de 3 gr. par semaine; ces auteurs font irradier leurs animaux pour éliminer le facteur antirachitique comme cause d'erreur (*).

Nature chimique et extraction. — La nature chimique de la vitastérine A, quoique étant encore actuellement inconnue, a donné lieu à de nombreuses hypothèses. On a peusé dès le début qu'il s'agissait d'une diastase, mais sa stabilité relative vient à l'encontre d'une telle supposition.

On est naturellement frappé de la constance remarquable avec laquelle le facteur de développement se retrouve dans la partie insaponifiable des huiles ou des extraits de feuilles. Les recherches entreprises ont montré qu'il ne pouvait s'agir, ni d'un acide gras, ni de la giycèrine, ni du cholestérol ("), ni des lipoides : lécithine, sphingomyéline, phrénosine, céphaline ("), ni des lipoides : lécithine, sphingomyéline, phrénosine, céphaline ("), ni des pigments tels que le carotène (") et la xanthophylle ("). Le phylot qui constitue, pour la plus grande part, la portion insaponifiable de la chlorophylle est également inactif ("); il en est de même du spinacène ou squalène (").

- S. G. WILLIMOT et T. More. Biochem. Journ., 1929, 20, p. 869.
- 2. S. S. Zilva et M. Miura. Biochem. Journ., 1921, 45, p. 654.
- M. Javillier, P. Baude et S. Lévy-Lajeunesse. Bull. Soc. Chim. biol., 1925, 7, p. 831.
- H. C. Sherman et H. E. Munsell. Journ. Amer. Chem. Soc., 1925, 47, p. 1639.
- E. V. Mc Collum et M. Davis. Journ. of biol. Chem., 1913, 45, p. 167.
 - 6. J. C. DRUMMOND. Biochem. Journ., 1919, 43, p. 81.
 - 7. M. STEPRENSON. Biochem. Journ., 1920, 16, p. 715.
- H. Steenbock et P. W. Boutwell. Journ. of biol. Chem., 1920, 42, p. 131.
- M. Javillier, P. Baude et S. Lévy-Lajeunesse. Bull. Soc. Chim. biol., 4925, 7, p. 39.
- 10. U. Suzuki et collab. Journ. Tokyo Chem. Soc., 1920, 41, p. 381.

Osborne et Mendel, qui, tout d'abord, concentrèrent l'activité de la graisse de beurre par cristallisation et centrifugation, ont les premiers reconnu qu'il ne subsistait dans la portion ainsi séparée aucune trace d'azote (1). La vitastérine A, avant la propriété de s'acétyler, possède vraisemblablement une chaîne non saturée, ce qui explique sa sensibilité à l'exydation (*).

TAKAHASHI, qui prétend avoir isolé la substance active à l'état pur, semi-cristallisé, lui donne le nom de biostérine et lui assigne la formule C"H"O" (1). Quoique ce résultat ait été confirmé ultérieurement (4), Drummond pense que le produit ainsi obtenu n'est pas une substance définie. Pour lui, la fraction active est constituée par des alcools élevés non saturés, distillant entre 480-200°, sous 2 à 3 mm. de pression (°); débarrassée du spinacène qui la souille, cette fraction a un poids moléculaire de 300, un indice d'iode de 103 et un indice d'acétyle de 215 (°).

Pathogénie de l'avitaminose A. - Les symptômes les plus apparents de la carence en vitastérine A sont, comme nous l'avons mentionné : l'arrêt du développement de l'individu, une infection fréquente oculaire ou pulmonaire et une mauvaise nutrition dermique.

Le pelage hérissé et les excroissances cutanées qui apparaissent sur la queue, le nez et les oreilles, sont trop peu caractéristiques pour qu'on puisse y attacher une importance démesurée. L'affection pulmonaire ellemême, considérée d'odinaire comme une maladie intercurrente, n'a jusqu'ici que fort peu retenu l'attention. On ne peut en dire autant de la xérophtalmie qui est considérée par beaucoup comme étant pathognomonique de l'avitaminose A.

FUNK et MACALLUM (*), puis FUNK et DUBIN (*), purent cependant observer des cas de lésions oculaires chez les rats recevant à la fois de la levure et du beurre. Les résultats obtenus par Mc Collum et ses collaborateurs sont encore plus troublants (*). Ces auteurs provoquent, en soixante-dix jours environ, une xérophtalmie typique avec un régime fournissant pourtant assez de beurre pour répondre aux besoins physiologiques de l'animal. Il faudrait y voir l'effet d'un déséquilibre minéral provenant d'un excès certain de chlore et probable de sodium.

- 1. T. B. OSBORNE et L. B. MENDEL. Journ. of biol. Chem., 1913-1914, 16. p. 423.
- 2. H. STEENBOCK, M. T. SELL et M. V. BUELL. Journ. of biol. Chem., 1921, 47, p. 89.
- 3. K. Takahashi. Journ. Chem. Soc. Jap., 1922, 43, p. 828.
- 4. K. Takahashi et K. Kawakani, Journ. Chem. Soc. Jap., 1923, 44. p. 590.
- 5. J. C. DRUMMOND. The Lancet, 1926, 1, p. 272.
- 6. J. C. DRUMMOND, H. J. CHANNON et K. H. COWARD, Journ, of biol, Chem., 1926. 67. Sc. Proc., p. 1.
 - 7. C. Funk et A. B. Macallum. Journ. of biol. Chem., 1916, 27, p. 51.
 - 8. C. Funk et H. E. Dusin. Science, 1920, 52, p. 447.
- 9. E. V. Mc Collum, N. Simmonds, J. E. Becken et P. G. Shipley. Journ. of biol. Chem., 1922, 54, p. 249.

Mont a confirmé l'identité de cette ophtalmie saline et de la xérophtalmie véritable ('). De nouvelles expériences ont montré que la présence d'un excès de germe de blé empêche l'apparition des symptômes, alors qu'un excès de chlorure de calcium les déclenche ('). Quoique cette réserve n'ait pas été formulée, il se peut fort bien que le germe de blé agisse, en partie du moins, par les sels minéraux qu'il apporte, ainsi que cela fut déjà signalé dans d'autres cas (').

Il semble qu'en définitive la xérophtalmie soit essentiellement la manifestation d'un trouble du métabolisme minéral, expérimentalement produit dans l'ophtalmie saline, indirectement provoqué dans l'avitaminose A. La modification liumorale qui en résulte retentirait, comme on l'a vu, sur le processus de l'ossification [par la production de l'Ostéoporose] et, d'une manière plus générale, sur le développement de l'individu.

Les autres altérations organiques qui peuvent être considérées comme spécifiques de l'avitaminose A ont été minutieusement analysées par II. Simonner (*). Il importe en effet de ne pas les confondre avec les manifestations de l'inanition partielle, d'autant que cette dernière intervient toujours, plus ou moins, jour vicier la fin des expériences. La chute de poids et l'arrêt de la croissance staturale paraissent bien dus à l'avitaminose A; ce effet, les jeunes rats ingérant les mêmes quantités d'une ration complète continuent à se développer, quoique un peu au-dessous de la normale, malgré la sous-alimentation. L'atrophie du thymus et des testicules, ainsi que les fésions histologiquement constatées des surrenales, permettent d'entrevoir les causes probables de l'arrêt de la croissance et du développement gééral de l'individu.

En pathologie humaine, la manifestation la plus fréquente de la carence en vitastérine A est une maladie des yeux doublée d'un état général défectueux, fréquente chez les enfants et qui est désignée sous le nom de hikan ou xérophtalmie (*).

R. LECOQ.

^{1.} S. Mont. Journ. Amer. med. Assoc., 1922, 77, p. 197.

E. V. Mc Collum, N. Siwmonos et J. E. Becker. Journ. of biol. Chem., 1925, 64, p. 461.

^{3.} R. Lacoq. C. R. XVI: Congrès français de Médecine, Paris, 1922, 2, p. 156.

H. SMONNET. Thèse Doct. ès sc. (loc. cit.), Paris, 1925, p. 72.
 Sur ce sujet, consulter: R. Lecop. Le Clinique, 1922, 17, p. 277, et Los muladies per carence. Paris, 1922, Vigot, éditeur, p. 38.

NOTICE BIOGRAPHIQUE

DANIEL BERTHELOT

1865-1927

Daniel Bertaelot est né à Paris le 8 novembre 1865. Il était le deuxième des quatre fils de Marcellin Berthelot, l'illustre chimiste dont on s'apprête à célébrer le centième anniversaire.

C'était lui qui se rapprochait le plus de son père, non seulement par la carrière qu'il avait choisie, mais encore par une ressemblance frappante dans les traits et l'expression de la physionomie.

Après avoir fait de fortes études classiques au lycée Henri-IV, DANIEL BERTRELOT se fit recevoir licencié ès sciences physiques (1886) et licencié ès sciences naturelles (1888), puis pharmacien de 4^{re} classe en 1891.

Des 1884, il avait été nommé à la Faculté des Sciences de Paris préparateur adjoint au laboratoire de physique, puis, quatre ans plus tard, préparateur de la chaire de physique occupée alors par Desains.

Malgré l'installation très défectueuse du laboratoire dans deux vieilles maisons de la rue Saint-Jacques, Danze. Bernezzor se mit courageusement au travail, et bientôt, de 1889 à 1893, parurent les résultats de ses efforts.

•

Ses premiers travaux, se rapportant aux conductibilités électriques et équilibres chimiques des solutions diluées, lui permirent d'obtenir le diplôme supérieur de Pharmacien, et la même année, 1891, celui de Docteur ès sciences physiques, en Sorbonne.

En opérant sur des solutions à 1/100 ou 1/200 d'équivalent par litre, parfois même plus diluées, DANIEL BERTHELOT a montré avec quelle facilité la mesure des conductibilités permet de suivre les détails des réactions dans des solutions extrémement étendues comme cela se présente pour les liquides de l'Organisme. Ces liquides, en effet, donnent lieu à des équilibres dans lesquels les amino-acides paraissent jouer un role important. Aussi, DANIEL BERTHELOT fut-il amené à étudier successivement l'acide aspartique, ses sels alcalins neutres ou actees, ses équilibres en présence de quantités variables de soude, d'acide chlorhydrique et de chlorure de potassium. Des études analogues ont été faites avec le glycocolle et les trois acides aminobenzolques.

Etendant le champ de ses recherches, Daniel Berthelot a examiné

dans sa généralité le problème de la neutralisation des acides tant minéraux qu'organiques, ainsi que les questions de mécanique chimique qui s'y rattachent.

La méthode employée pour étudier la neutralisation consiste à ajouter à un acide des quantités régulièrement croissantes d'alcali, et à mesurer les conductibilités de ces mélanges.

Portant en abscisses les conductibilités, en ordonnées les proportions relatives de l'un des corps, la base par exemple, il a obtenu des courbes de neutralisation.

L'aspect de ces courbes diffère suivant que l'on opère avec des acides forts ou des bases fortes, ou, au contraire, avec des acides faibles ou des bases faibles.

Dans le premier cas, le diagramme est linéaire; dans le second cas, le phénomène est représenté par une courbe.

Si l'on considère un mélange de deux électrolytes, la conductibilité peut se calculer par une règle de proportionnalité quand on est en présence d'acides forts, de bases fortes ou de sels neutres. Avec les acides faibles et les bases faibles le calcul se complique, mais on peut toujours, en ramenant les deux solutions, à renfermer le même nombre de molècules électrolytiques par litre, déterminer la valeur théorique de la conductibilité dans l'hypothèse où il n'y aurait pas d'action chimique. Si on mesure d'autre part la conductibilité réelle, toute différence entre ces deux nombres est l'indice d'une réaction.

Les mesures ont été exécutées par DANIEL BERTHELOT, au moyen de la méthode électrométrique proposée par Lipphan et fondée sur l'emploi combiné des électrodes impolarisables et de l'électromètre capillaire, en employant les dispositifs imagnies par Bouty.

De ces recherches. Bertizior a dégagé diverses conclusions relatives à l'isomérie des acides à fonction simple et à fonctions mixtes. En général, les conductibilités des acides isomères libres sont différentes, mais cette diversité cesse avec la neutralisation. C'est le cas pour les acides maléique et fomarique, l'acide tartrique et les acides aminobenori-diques. Dans l'acide salicylique, la fonction phénol ne joue qu'un rôle très effacé, tandis qu'elle subsiste dans les acides mêta et para à côté de la fonction acide et détermine la formation de sels polybussiques.

L'addition d'une seule molécule de potasse à une molécule d'acide aspartique diacide suffit pour donner un sel neutre en raison de l'existence dans la molécule d'une fonction amine; cependant, si on ajoute une deuxième molécule de potasse, on obtient un second sel neutre.

De même que la fonction phénol dans les acides oxybenzoïques, la fonction amine dans les acides aminobenzoïques est susceptible de jouer un rôle plus ou moins actif selon sa position. C'est encore dans le dérivé ortho que ce rôle est le plus effacé.

DANIEL BERTHETOT a encore étudié les trois basicités de l'acide phos-

phorique en mesurant les conductibilités de l'acide libre et de ses sels alcalins et ammoniacaux. Il a montré que l'acide peut être comparé aux acides oxybenzoïques et que, en solutions étendues, les phosphates monobasiques et bibasiques sont stables tandis que les phosphates tribasiques sont presque entièrement dissociés, alors que c'est le contraire qui a lieu pour les acides tribasiques vrais comme les acides aconitique et citrique.

La mesure des conductibilités permet encore de constater que si en solution étendue cette conductibilité tend à prendre la même valeur pour les phosphates monobasiques de potassium et d'ammonium, l'écart qui se manifeste à propos des sels bibasiques s'exagère lorsqu'il s'agit de sels tribasiques. En résumé, l'ensemble des propriétés électriques de l'acide phosphorique et de ses sels conduisent à le considèrer non comme un acide tribasique, mais comme un acide monobasique à fonction complexe, la première fonction acide rappelant celle des acides forts, la seconde celle des acides faibles, la troisième celle du phénol.

A la suite de ces premiers travaux, Daniel Berthelot avait été nommé en 1892, au Muséum d'Histoire Naturelle, assistant de la Chaire de Physique appliquée alors occupée par Henry Becquerel, à qui l'on doit la découverte de la radioactivité.

La même année, il fut chargé à l'Hôtel de Ville de Paris d'un cours d'Histoire des Sciences, pour lequel le désignaient une profonde érudition, une clarté dans l'exposition et une élégance dans la forme que l'on trouve difficilement réunies à un pareil degré. Cet enseignement, qui dura jusqu'en 1901, est une influence considérable sur la formation de l'esprit philosophique du jeune professeur. On en retrouve la trace dans les nombreuses manifestations de sa prodigieuse activité.

Enfin, à la suite d'un brillant concours, Daniel Berthelot était nommé, en 1894, agrégé à l'Ecole supérieure de Pharmacie.

Il publia à cette occasion une thèse remarquée sur « l'allotropie des corps simples ».

Cest à l'Ecole de Pharmacie, devenue dans la suite Faculté, que devait se poursuivre définitivement la carrière universitaire de Daniel. Bertielor. Nommé en 1902, chargé de cours en remplacement du professeur Le Roux atteint par la limite d'âge, il fut désigné pour lui succéder un an plus tard dans la chaire de Physique appliquée, qu'il occupa jusqu'à sa mort, 8 mars 1927.

H

Poursuivant ses recherches, Daniel Berthelot s'est attaché, de 1895 à 1900, à mettre au point une nouvelle méthode pour l'évaluation des températures en valeur absolue.

Cette méthode est indépendante de la forme, des dimensions et même



DANIEL BERTHELOT (4865-4927)

de l'existence d'une enveloppe thermométrique, d'où il résulte que, au moins en théorie, elle n'a pas de limite supérieure dans l'échelle des températures. Elle repose en effet uniquement sur la propriété suivante : « A une densité donnée d'un gaz correspond toujours un même indice de réfraction, la température et la pression pouvant être différentes. »

Cette relation est indépendante même de la fonction qui lie l'indice et la densité.

Dans la pratique, on décompose, au moyen d'un appareil interférentiel, un faisceau lumineux en deux parties que l'on dirige à travers deux tubes remplis du même gaz et on note la position des franges. On porte ensuite l'un des tubes à la température qu'il s'agit de mesurer, sa pression restant égale à la pression atmosphérique. La densité du gaz diminuant, les franges se déplacent. Pour les ramener à leur position initiale, il suffit de diminuer la pression dans le tube froid jusqu'à ce que sa densité soit égale à celle du gaz dans la branche chaude. On connaît la pression et, par suite, la densité du gaz dans le tube froid; on connaît donc la densité du gaz chaud et on en déduit sa température.

Cette méthode a permis à DANEL BERTHELOT de mesurer avec précision certaines constantes pyrométriques au voisinage de 1.000°. Points de fusion de l'argent et de l'or, point d'ébullition du zinc. Les chiffres obtenus, qui paraissaient à l'époque s'écarter quelque peu des données acquises, ont été retrouvés depuis, à moins de 2° près, par des méthodes perfectionnées.

Ш

A partir de 1898, Daniel Berthelot a consacré de nombreuses recherches aux propriétés générales des fluides.

« On peut, dit-il, concevoir un état gazeux parfait qui représente un état limite, dont les gaz se rapprocheut à toute température quand leur pression décroit indéfiniement. A cet état, les poids de volumes égaux de deux gaz sont rigoureusement proportionnels à leurs poids moléculaires et tous les gaz possèdent un même coefficient de dilatation égal à l'inverse de la température absolue. »

DANIE. BERTIELOT en a déduit une méthode purement physique, dite des densités limites, pour la détermination rigoureuse des poids atomiques, et qui exige simplement, en dehors de la mesure de la densité normale (c'est-à-dire prise sous 1 atmosphérie), la mesure de la compressibilité du gaz au voisinage de la pression atmosphérique.

En utilisant les chiffres publiés en 1847 par REGNAULT pour les quatre gaz H, O, N, CO*, on trouve ainsi pour les poids atomiques, des éléments fondamentaux des nombres offrant une précision comparable à celle des mesures les plus récentes.

Cette méthode a permis à Daniel Berthelor de rectifier le poids

atomique de l'azote. Dans la suite, elle a été employée par de nombreux chimistes, notamment Lord RATLEIGE, sir WILLIAM RAMSAY et P.H. A. GUYE. Les résultats en sont mentionnés dans les principaux traités de physicochimie.

Dans le même ordre d'idées, Daniel Bertuelot a rédigé pour le Bureau international des Poids et Mesures un mémoire relatif à la réduction des indications des thermomètres à gaz.

Plus tard, à la demande de Nerser, il fixa la valeur de la constante R dite des gaz parfaits avec une précision qui la fit adopter officiellement pour les calculs internationaux par le Congrès de chimie tenu à Rome en 1906. Cette valeur est de 8,3156 × 10° en unités C. G. S.

Aussi, Nernst écrivait-il à ce sujet :

« M. Daniel Berthelot, qui est le savant jouissant de la plus haute autorité dans ce domaine, a bien voulu faire le calcul de la valeur de R. Il a abouti à un succès complet et établi la valeur numérique de R avec une streté atteinte pour bien peu de constantes de la nature. »

Elendant ses études aux mélanges gazeux, Daniel Brithelot a montré qu'on pouvait calculer exactement leurs propriétés en parlant des constantes critiques des corps isolés, au moyen d'une hypothèse d'abord contestée par Vander Waals, puis acquise définitivement, les exceptions apparentes ayant été expliquées, en grande partie, par les physiciens de l'École nécitandaise.

L'hypothèse consiste à admettre pour la constante a'' relative à l'attraction réciproque de deux molécules gazeuses différentes, la moyenne géométrique a a' des deux constantes d'attraction relatives aux molécules des gaz séparés.

Enfin Daniel Bermielor a réussi à établir une équation caractéristique nouvelle applicable aux gaz sous de faibles et moyennes pressions qui représente non seulement qualitativement mais encore quantitativement leurs propriétés dans toute l'échelle des températures, ce que l'équation de Van Ber Walst ne peut permettre.

Plus de cent modifications à cette équation ont été proposées, celle apportée par Berruetor consiste à substituer aux constantes caractéristiques a et b, leurs valeurs exprimées en fonction des constantes critiques des gaz.

L'équation de Bertuelor exprime des propriétés générales de tons les gaz purs expérimentés jusqu'à présent avec un très grand degré de précision. Elle s'applique même assez bien au cas des vapeurs saturées. Il est bien entendu qu'il s'agit de gaz pur, c'est-à-dire dans lequel il n'existe qu'une seule espèce de molécules à toutes les pressions et à toutes les températures jusqu'au point critique.

En résumé, l'équation ne doit pas être appliquée à des mélanges de gaz, ni à des gaz partiellement associés ou dissociés, ni à des gaz dans le voisinage du point critique. L'équation de Beatrastor est employée couramment par les physicochimistes qui travaillent dans ce domaine. Elle a trouvé son application la plus importante dans la détermination exacte des poids moléculaires et des poids atomiques où elle présente un intérêt particulier dans le cas des gaz du groupe de l'argon.

Cette équation donne encore, avec une grande exactitude, les écarts des thermomètres à gaz, les variations des chaleurs spécifiques, les effets calorifiques de la détente, etc.

« Dans ce mémoire, dit Lord RAYLEIGE, la question de la variation de la compressibilité des gaz avec la température et celles qui s'y rattachent sont discutées d'une manière admirable. »

Dans les recherches poursuivies par l'École physico-chimique allemande sur les chaleurs spécifiques des gar aux très hautes et aux très basses températures, il n'est guère de mémoires où il ne soit fait un usage systématique de cette équation, el Nensers a pu écrire : » Pour éviter les complications offertes par l'état fluide, il faut ramener les chaleurs spécifiques des gaz observées soit sous pression constanté, soit sous volume constant à l'état gazeux idéal. Ceci est possible d'après les formules de la thermodynamique grâce à l'emploi de l'excellente équation d'état de Danzie Bernezor.

Ges remarquables travaux classaient Danie. Bertrelor au premier rang parmi les physiciens de son temps. Déjà lauréat de l'Institut par l'attribution du prix Jexxa en 1898 pour ses travaux sur les propriétés électriques des liquides organiques, il obtint, en 1906, le prix Hognes pour ses recherches sur les propriétés des fluides.

1 V

A la mort de Markellus Bertaelor survenue en 1907, Daniel Bertaelor put obtenir de conserver le laboratoire fondé par son père à Meudon, et c'est là qu'il entreprit une nouvelle série de recherches dont les résultats vinrent compléter de la façon la plus heureuse les immortels travaux du créateur de la synthèse chimique.

Depuis la découverte des rayons ultra-violets par leur action sur la plaque photographique en 1901, leur efficacité spéciale fut reconnue successivement dans un certain nombre de réactions chimiques variées, mais c'est à DANIE. BETURLOT et à son collaborateur HENNY GAUDEGION que nous devons une étude systématique de ces propriétée.

Ils ont employé pour leurs expériences des lampes à vapeur de mercure en quartz de diverses puissances dont les radiations étaient dirigées sur des corps gazeux liquides ou solides contenus dans des récipients également en quartz. En tenant compte de l'absorption par le quartz et par l'air, et de l'inactivité relative des radiations au-dessus de 0 u 30, il est permis d'admettre que la plupart des effets chimiques obtenus sont dus aux radiations comprises entre $0~\mu$ 30 et $0~\mu$ 20, c'est-à-dire entre les fréquences de 1 quatrillon à 1,5 quatrillon.

Un premier caractère de heaucoup d'actions photochimiques est leur réversibilité. Ce caractère est particulièrement intéressant dans le cas de l'eau, de l'anhydride carbonique, de l'aldéhyde formique et de ses produits de polymérisation : trioxyméthylène et hydrates de carbone. En effet, la suite de ces réactions $2 B^+ + O^+ \simeq 2 B^+ O, 2 O + O^+ \simeq 2 CO,$ CH'O $\hookrightarrow CO + B^+$, (CH'O) $\stackrel{\sim}{\longrightarrow} n CH'O$, représente celle même que paraissent réaliser les plantes vertes dans le phénomène de l'assimilation chlorophyllienne, ainsi que l'avait indiqué le premier Marctux Berratzor.

Cette synthèse photochimique résout un problème abordé depuis soixante ans et resté jusqu'ici insoluble par les moyens chimiques. Daniel Berthelot lui a donné le nom de photosynthèse.

Mais une radiation ne peut agir sur un milieu que si elle est absorbée. Il doit donc y avoir une relation entre l'activité des rayons ultra-violets et leur aptitude à être absorbés.

Ainsi l'hydrogène presque entièrement transparent pour l'ultra-violet, et l'azòle fort peu absorbant, sont parmi les gaz les plus inertes dans l'ultra-violet. Dansus Braructon n'a pu les combiner mème en présence d'eau. Par contre, l'oxygène et encore à un degré plus élevé l'ozone, l'oxyde de carbone, qui présentent dans l'ultra-violet des bandes d'absorption, se mourtent très actifs.

C'est aiusi que ce dernier gaz s'unit à volumes égaux au gaz ammoniac pour donner la formiamide. Cette synthèse réalise la formation du plus simple des composés organiques quaternaires au moyen de deux gaz minéraux.

Mais l'absorption, condition nécessaire, n'est pas suffisante et le comportement négatif de l'infra-rouge absorbé sans produire d'actions chimiques en est la preuve.

Dang. Bertuelor estime que l'efficacité des rayons ultra-violets doit étre d'ordre cinétique et résulterait du synchronisme de leurs vibrations avec les vibrations matérielles : « Il semble, dit-il, qu'on se trouve ici en présence d'un cas de résonance photochimique entre l'éther et la matière, par lequel les vibrations éthérées amplificarient, jusqu'à la rupture des liens chimiques, les vibrations des systèmes atomiques matériels. »

Il cite, à l'appui de cette théorie, la facile décomposition sous l'action des rayons ultra-violets, des corps organiques à structure linéaire, matières à spectre d'absorption continu et la résistance des corps cycliques présentant une absorption sélective (spectre de bandes).

Un autre exemple est donné par le rôle de catalyseur lumineux joué par les sels d'uranium dans la décomposition des acides bibasiques rendue de ce fait quatre à cinq fois plus forte. L'agitation vibratoire des ions de ces sels se communique donc aux particules voisines.

« Or, dit-il, les spectres de luminescence et d'absorption des sels d'uranium sont d'une régularité qui ne se retrouve au même degré chez aucun autre corps; leurs vibrations représentent la série des harmoniques d'une note lumineuse fondamentale et il est bien connu en mécanique et en électricité que la plupart des surtensions qui aboutissent à des ruptures d'équilibre sont dues à la présence d'harmoniques à côté de la vibration principale. On rencontre ici, dans le domaine photochimique, un phénomène du même ordre. »

En vertu du principe de l'équivalence, l'énergie radiante absorbée se transforme en une quantité équivalente d'énergie, généralement calorifique ou chimique.

Pour l'énergie chimique, deux cas peuvent se présenter : si la réaction est exothermique, le rôte de la radiation se borne à apporter la minime quantité d'énergie nécessaire pour déclencher la réaction, alors que l'énergie chimique est empruntée à l'énergie radiante si la réaction est endothermique. D'où l'utilité d'une source intense, par exemple une lampe à merçure consommant de 0 kw 25 a 0 kw 30.

Mais l'énergie radiante n'est pas une énergie supérieure pouvant être transformée intégralement en travail ; c'est une énergie dégradée, dont la qualité est d'autant meilleure que la source dont elle émane est à température plus élevée.

Or, la richesse d'une source radiante en vibrations de courtes longueurs d'onde augmente avec sa température.

La grande efficacité photochimique des rayons ultra-violets s'explique non par la quantité d'énergie contenue dans la partie ultra-violette du spectre, mais bien par la qualité de cette énergie.

D'autre part, l'application du principe de Carror aux cas d'équilibre montre qu'on ne peut pas obtenir par voie photochimique la proportion d'un corps endothermique répondant à la température T si l'on n'a à sa disposition une source radiante dont la température soit au moins

égale à T.

Ou comprend ainsi, sous l'influence des radiations ultra-violettes, la formation de l'ozone que les radiations visibles répondant à une température moins élevée de la source sont impuissantes à réaliser.

D'après les expériences de Charles Férix, relatives à l'évaluation des températures des flammes par le renversement des raies, celle de la lampe à mercure fonctionnant en régime poussé, serait supérieure à celle du soleil et voisine de 6.000°. Telle est, selon Daniel Bertuelor, la raison thermodynamique de sa grande efficacité chimique.

C'est la qualité très élevée de l'énergie ultra-violette qui a permis de restaurer l'énergie chimique en partant des corps les plus dégradés au sens thermodynamique, l'anhydride carbonique et la vapeur d'eau, produits ultimes des combustions. En réalisant les phénomènes fondamentaux de la synthèse chlorophyllienne, Daniel Bernelor a démontré la nature purement physicochimique d'un processus qui apparaissait naguère encore comme une propriété mystérieuse de la vie, complétant ainsi de façon remarquable l'œuvre magistrale de son père sur la synthèse chimique.

Elendant ces considérations, Danie. Beruskor arrive à admettre que « la fréquence du mouvement vibratoire joue le rôle de potentiel dans un système radiant, de même que la température dans un système thermique, le niveau géosique dans un système pesant, le potentiel électrique dans un système électrisé ».

Si on admet que toute forme d'énergie peut d'après RAKINE, MAXWELL, GIBIS, LE CARTELIER, être regardée comme le produit de deux variables, un facteur de tension et un facteur de capacité, ces deux facteurs seront pour l'énergie radiante la fréquence vibratoire N et l'entropie radiante $H=\int \frac{dW}{N}$, analogue à l'entropie thermique $\int \frac{dQ}{T}$, et qui a les dimensions d'une énergie multipliée par l'inverse d'une fréquence.

Le polentiel radiant, ou fréquence vibratoire, a un zéro absolu comme le potentiel thermique, ce qui, dans les deux cas, s'explique simplement, au point de vue cinétique, par la cessation du mouvement vibratoire. La notion de potentiel photochimique paraît s'appliquer, aussi simplement, à la décomposition par la lumière ou photolyse que la notion de potentiel électrique à la décomposition par l'électricité ou électrolyse. Chaque décomposition photolytique exige un potentiel photochimique minimum, de même que chaque décomposition électrolytique exige un potentiel électrochimique minimum.

Néanmoins, la photolyse apparaît comme un phénomène plus général. Alors que la plupart des composés organiques ne sont pas des électrolytes, les corps organiques isolants : alcools, aldéhydes, cétones, sucres, subissent le plus souvent la photolyse.

De plus, la décomposition photolytique d'un corps donne les mêmes produits quel que soit son état physique : solide, liquide, gazeux ou dissous.

Ce fail, très remarquable, a été vérifié par de nombreuses expériences. En particulier, la décomposition photolytique des corps organiques solides avec dégagement abondant de gaz rappelle à certains égards celui de la fermentation, et ce n'est là qu'une des analogies d'action des rayons ultra-violets et des ferments.

En effet, parlant de cette considération, DANIL BERTRISTOR a réussi à reproduire les principaux types de réactions diastasiques en irradiant par les rayons ultra-violets des substances organiques variées contenues dans des récipients en quartz, réalisant ainsi les réactions des ferments oxydants, hydrolysants, nitrifiants. Le cas des sucres est particulièrement intéressant. Le saccharose ne devient assimilable par les animaux ou susceptible de fermenter qu'à la suite d'un dédoublement par l'invertine, diastase découverte par Mar-CELLIN RESTRETOT.

Nous savons, d'autre part, à la suite des recherches de Bourquellor, que la dislocation des trioses se fait en plusieurs temps. Il y a d'abord production d'une molécule de monose et d'une molécule de biose, puis ce dernier donne deux molécules de monose.

Les rayons ultra-violets produisent ces mêmes dédoublements, mais ils ont lieu simultanément. De même DANIEL BERTIALLOT a montré que l'on pouvait réaliser les phénomènes de digestion dans des conditions rigoureuses d'asepsie, en l'absence de diastasse et par la simple intervention sur les aliments des rayons ultra-violets.

Pour expliquer l'efficacité des diastases on a cherché à établir, sans succès d'ailleurs, leur formule de constitution, mais une substance peut être caractérisée de façon aussi précise par son mode de mouvement, notamment par les spectres d'émission ou d'absorption qui sont la traduction sous une forme visible des mouvements des atomes.

On conçoit ainsi l'intérêt qu'il y avait, remplaçant les considérations d'ordre statique par des considérations dynamiques, à reproduire les principaux types de réactions diastasiques, sans addition de corps dirangers, au moven d'actions vibratoires venues du debors.

Considérant le cas d'un liquide étalé en couche capillaire mince et ou lou le l'energie est sous forme d'énergie de surface, DANILL BENTEUGT a montré que sous cet état et dans des conditions comparables (tensions superficielles égales et égales distances des points critiques), une môlécule gramme de n'importe quel liquide occupe la même surface, de même qu'un gaz à l'état parfait et dans lequel toute l'énergie est sous forme d'énergie de volume, obéit rigou-reusement à la loi d'Avocanso et d'Aurèn: d'après laquelle, dans des conditions comparables (égales pressions et égales températures), une molécule-gramme de n'importe quel gaz occupe le même volume.

« On arrive ainsi, écrit DANIEL BERTHELOT, à la notion d'équivalents en surface, qui est analogue à la notion des équivalents en volume de GAZ-L'ESSAC et la notion des équivalents électrochimiques de FARADAT. Toutes ces lois apparaissent comme une loi générale qui s'applique aux facteurs de capacité des diverses sortes d'énergie : la loi des capacités moléculaires équivalentes. »

Cotte loi très générale, proposée dans un mémoire publié en 1946 à la Société française des Electriciens, peut s'énoncer ainsi : « Quelle que soit la forme d'énergie considérée, toutes les unités chimiques, molécules ou atomes, ont une même capacité énergétique indépendante de la nature des corrs.»

La loi des quanta n'est pas autre chose que la forme de la loi des capacités moléculaires appliquée à l'énergie radiante.

Tout d'abord, la loi des équivalents photochimiques est analogue à la loi des équivalents électrochimiques. En effet, dans la photolyse, une valence-gramme transporte toujours la même quantité d'action, autrement dit d'antropie radiante, et cette quantité d'entropie radiante peut, comme dans une décomposition électrolytique, se mesurer dans une décomposition photolytique, par exemple, la photolyse des sucres cétoniques et particulièrement du lévulose.

DANEL BERTIELOT a étudié cette réaction et a trouvé que la quantité d'entropie radiante H nécessaire à la rupture d'une valence-gramme dans la photolyse est égale à 0,004 ergs-seconde, nombre analogue aux 96,500 coulombs ou 9,650 unités C.G.S. nécessaires à la rupture d'une valence dans l'électrolyse.

Pour rapporter ces nombres, concernant la molécule-gramme à la molécule vraie, il suffit de les diviser par le nombre d'Avogabro.

On trouve ainsi l'atome de charge électrique élémentaire ou électron : $c=1.592\times 10^{-20}$ unités C. G. S., et la charge élémentaire d'entropie radiante $b=7.57\times 10^{-27}$ ergs-seconde.

Ce nombre est voisin de celui donné pour la constante de Planck 6.53×10^{-27} ergs-seconde.

On retrouve donc, en partant des lois de la photolyse, la valeur du quantum déterminée en partant de la théorie du rayonnement.

De même que e représente l'atome d'electricité ou électron, h représente l'atome d'entropie radiante pour lequel DAME. BERTRELOT propose le nom de radion susceptible de définir sans équivoque le seul quantum d'action, alors qu'il existe une infinité de quanta d'énergie.

Les analogies se poursuivent avec les phénomènes thermiques. On peut, en effet, assimiler la dissociation ou thermolyse à l'électrolyse et à la photolyse.

Toute dissociation ou thermolyse met en jeu par valence-gramme une même quantité d'entropie thermique, indépendante de la nature du corps. Cette quantité d'entropie rapportée à la molécule-gramme est

égale à $\frac{3}{2}$ R (R étant la constante de l'état gazeux parfait). C'est la capacité calorifique d'un gaz monoatomique, soit 2 cal. 98 pr degré ou, en unités mécaniques, $1.247 \times 10^\circ$ ergs par degré. Si on divise ce nombre par $60.6 \times 10^\circ$ on obtient le quantum d'énergie thermique élémentaire, ou d'atome d'entropie thermique $S=2.06 \times 10^{-16}$ ergs par degré.

DANIEL BERTHELOT propose de l'appeler thermon par analogie avec l'électron et le radion.

Ces trois atomes élémentaires e, h, s, de capacité électrique, de capacité radiante et de capacité thermique, représentent des invariants; il

sont indépendants des circonstances extérieures et notamment de la température et de la pression.

Dans les conditions où sont valables les lois de la thermodynamique, c'est-à-dire dans les réactions réversibles, la rupture d'une valence et la scission de la molècule en électron et en noyan positif sont accompagnés de la consommation d'une unité élémentaire de capacité énergétique (unité d'electricité, unité d'entropie thermique, unité d'entropie radiante) indépendante de la nature du corps.

La notion chimique de valence paraît ainsi inséparable de la notion de la constitution électrique de la matière.

Et Daniel Berthelot conclut ainsi :

- « La théorie des quanta a une base physico-chimique très simple et très solide dans la loi énergétique des capacités moléculaires équivalentes qui met en évidence le parallélisme remarquable des formules qui régissent l'énergie électrique, l'énergie thermique et l'énergie vibratoire.
- a Cette théorie ne montre nullement que l'énergie a une structure discontinue. L'idée qu'il puisse y avoir des atomes d'énergie comme il y a des atomes de matière n'a ni base expérimentale, ni base théorique.
- « Ce que les recherches modernes ont prouvé, c'est que la matière a une structure discontinue et qu'elle impose cette structure, non pas à l'énergie elle-même, mais aux facteurs de capacité des diverses sortes d'énergie dont elle est le siège. »

Telle est, esquissée à grands traits, l'œuvre scientifique de Daniel Berthelot.

Elle est représentée par une centaine de communications à l'Académie des Sciences, ainsi que par des mémoires développes, publiés dans les Annales de Unimie et de Physique, le Journal de Physique, les Mémoires de la Société des Ingénieurs civils de France, le Bulletin de la Société internationale dos Electriciens, et dans diverses autres publications internationales ou dérancères.

Les distinctions ne lui firent pas défaut : nommé successivement vice-président de la Société d'Encouragement à l'Industrie nationale, président de la Société française de Navigation aérienne et de la Société internationale des Electriciens, il fut ensuite élu membre de l'Académie de Médecine en 1914, et il entrait le 24 février 1919 à l'Académie des Sciences en remplacement d'Amagat.

Son enseignement à la Faculté de Pharmacie a été caractérisé par un perpétuel souci de le mettre à la portée de son auditione. Il excellait dans l'art de présenter avec simplicité les phénomènes les plus complexes. Sa pensée s'exprimait sous une forme à la fois correcte et empreinte de charme. Il suffit, pour s'en rendre compte, de lires a dernière publication La Science et la Vie moderne. DANIEL BERTIELOT EST tout entière dans ces pages.

L'homme était foncièrement bon, et sous une apparente réserve pos-

sédait une exquise sensibilité. Pendant vingt-quatre ans qu'a duré notre collaboration à la Faculté, jamais le plus petit nuage ne s'est élevé entre nous, et il en a été de même avec le personnel enseignant au laboratoire des travaux pratiques. Loin de se désintéresser de ces travaux, il en avait à plusieurs reprises dirigé la rénovation avec la préoccupation de les mirux adapter aux besoins professionnels.

La Faculté perd en Daxiet Bernieror un savant qui lui faisait honneur, un profess-ur érudit et brillant, un esprit distingué dans toutes les manifestations de l'activité intellectuelle. Sa vie est un bel exemple pour celui de nos-étudiants qui voudrait s'engager dans la carrière scientifique, et si plus tard la réalisation ne correspondait pas au rève initial il pourrait s'en consoler en répétant le mot d'un de nos anciens Maltres, HLYMI MOISSAN: « Nous devons tous placer notre idéal assez haut pour ne pouvoir jamais l'atteindre. »

E. TASSILLY.

Liste des travaux scientifiques de DANIEL BERTHELOT

 Conductibilités électriques et équilibres chimiques des solutions diluées.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences.

Sur le déplacement des acides à fonction complexe, 1889, 109, p. 801. Conductibilités électriques et affinités multiples de l'acide aspar(ique, 1889, 109,

p 864. Sur les conductibilités des phénois et des acides oxybenzoïques, 1890, 110, p. 703. Sur les conductibilités des combinaisons de l'ammoniaque et de l'aniline avec les

Sur les conductibilités des combinaisous de l'ammoniaque et de l'aniline avec les acides oxybenzoïques, 1890, 110, p. 1066.
Sur les conductibilités des acides organiques isomères et de leurs sels, 1891, 112.

p. 46. Sur la basicité des acides organiques: acides monobasiques et bibasiques, 1891, 142, p. 287.

Sur la conductibilité des acides organiques tribasiques : caractéristique nouvelle de la basicité, 1891, 112, p. 335.

Etude sur la neutralisation chimique des acides et des bases au moyen des conductibilités électriques, 1891, 413, p. 261. Sur l'existence des sels acides ou basiques des acides monobasiques en liqueur

Sur les trois basicités de l'acide phosphorique, 1891, 413, p. 851.

Annales de Chimie et de Physique,

Recherches sur les conductibilités électriques des acides organiques et de leurs sels, 1891, 6° série, 23, p. 5-115.

Etude sur la neutralisation des acides et des bases par la méthode des confuctibilités électriques, 1891, 6° série, 24, p. 5-43.

Sur les conductibilités électriques de l'acide phosphorique et des phosphates alcalins, 1893, 6 série, 38, p. 5-28.

BELL. Sc. PHARM. (Jula 1927).

très étendue, 1891, 113, p. 641.

Journal de Physique.

Sur l'application des conductibilités électriques à l'étude de la neutralisation des acides, 2° série, 1891, 10, p. 458-168.

II. — RECHERCHES PYROMÉTRIQUES ET MÉTHODE OPTIQUE NOUVELLE POUR LA MESURE DES TEMPÉRATURES EN VALEUR ABSOLUE.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences.

Sur une nouvelle méthode pour la mesure des températures, 1895, 120, p. 834. Sur la mesure des hautes températures par la méthode interférentielle, 1898, 126, p. 440.

Sur les points de l'usion de l'argent et de l'or, 1898, 126, p. 473.

Sur les points d'ébullition du zinc et du cadmium, 1900, 131, p. 380.

Sur le point d'éhullition du sélénium et sur quelques constantes pyrométriques, 1902, 134, p. 705.

Sur la graduation des groupes thermo-électriques, 1902, 134, p. 983.

Sur le point de fusion de l'or, 1904, 138, p. 1153.

Annales de Chimie et de Physique.

Sur une méthode optique nouvelle pour la mesure des températures en valeur absolue, 1902, 7° série, 26, p. 58-144.

Journal de Physique.

Nouvelle méthode pour la mesure des températures, 1895, 3° série, 4, p. 357.

Bulletin du Museum d'Histoire naturelle.

Sur une nouvelle méthode pour la mesure des températures, 1898, nº 6, p. 301.

III. — RECHERCHES SUR LES PROPRIÉTÉS GÉNÉRALES DES FLUIDES.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences,

Sur la détermination rigoureuse des poids moléculaires des gaz en partant de leurs densités et de l'écart que celles-ci présentent par rapport à la loi de Manuortz, 1898, 126, p. 954. Comparaison des valeurs des poids atomiques de l'hydrogène, de l'azote et du

carbone déduites de données physiques avec les valeurs déduites de l'analyse chimique, 1898, 128, p. 1690. Sur les poids moléculaires des gaz facilement liquefiables, 1898, 126, p. 1415.

Récapitulation des poids atomiques calculés par la méthode des densités limites, 1898, 126, p. 1501.

Sur le mélange des gaz, 1898, 126, p. 1703.

Sur les métanges gazeux, 1898, 126, p. 1857.
Sur le coefficient de dilatation caractéristique de l'état gazeux parfait, 1899, 128.

p. 498. Sur la relation qui existe entre le poids moléculaire et la densité des fluides 1899, 128, p. 553.

Sur une relation simple donnant le poids moléculaire des liquides en fonction de leurs densités et de leurs constantes critiques, 1899, 128, p. 606. Sur le mélange des gaz et la compressibilité des mélanges gazeux (en commun avec M. P. Saceroote), 4899, 428, p. 820.

Sur l'augmentation de pression produite par le mélange de deux gaz et la compressibilité du mélange, 1899, 128, p. 1159.

Sur le calcul de la compressibilité d'un mélange gazeux d'après les compressibilités de ses éléments, 1899, 128, p. 1229.

Sur la valeur de la pression interne dans les équations de van der Waals et de Clausius, 1900, 130, p. 69.

Sur le covolume dans l'équation caractéristique des fluides, 1900, 130, p. 145. De l'association des molécules chez les corps liquides, 1900, 130, p. 565.

Sur le volume minimum des fluides, 1900, 130, p. 713.

Sur un point remarquable en relation avec le phénomène de Joule et Kelvin, 1900, 430, p. 1379.

Sur la loi des états correspondants, 1900, 131, p. 173.

Sur le calcul exact des poids moléculaires des gaz, 1907, 144, p. 76.

Sur le calcul de la compressibilité du gaz au voisinage de la pression atmosphérique au moyen des constantes critiques, 1907, 144, p. 194.

Sur les poi is moléculaires des divers gaz calculés par la méthode des densités limites, 4907, 144, p. 289.

Sur le poids moléculaire de l'azote, 1907, 145, p. 65.

Sur l'échelle des poids moléculaires du gaz, 1907, 145, p. 180.

Sur la compressibilité des gaz au voisinage de la pression atmosphérique, 1901, 145, p. 317.

Calcul de la constante de Desprezz-Trouron, 1915, 160, p. 657.

Sur le covolume des gaz dégagés par les matières explosives, 4915, 161, p. 209.

Journal de Physique.

Sur une méthode purement physique pour la détermination des poids moléculaires des gaz et des poids atomiques de leurs éléments, 3* série, 1899, 8, p. 263. Sur le métange des gaz, 2* série, 1899, 8, p. 521.

Sur une propriété des gaz monoatomiques, 3° série, 1901, 10, p. 611.

Recueil des constantes de la Société française de Physique.

Tableaux relatifs aux équations caractéristiques des fluides, 1913, p. 241-248.

Archives néerlandaises des Sciences exactes et naturelles.

Quelques remarques sur l'équation caractéristique des fluides, 1900, série II, 5. p. 447-446.

Travaux et Mémoires du Bureau international des poids et mesures.

Sur les thermomètres à gaz et sur la réduction de leurs indications à l'échelle absolue des températures. Un mémoire de 110 pages in-4°, 1903, 43.

IV. - ETUDES D'ÉNERGÉTIQUE GÉNÉRALE.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences.

Sur le rôle de la longueur d'onde dans les réactions photochimiques.

Analogie de la photo himie des hautes fréquences vibratoires avec la chimie des hautes températures, 1912, 154, p. 1597.

Cinétique des réactions photochimiques, 1915, 160, p. 519.

Bulletin de la Société française de Physique.

Sur les relations de l'énergie radiante avec les autres formes d'énergie. Seance du 5 mars 1915.

Bulletin de la Société internationale des Electriciens.

Remarques sur les systèmes d'unités. Un mémoire de 21 pages, février 1909. La réciprocité des phénomènes électriques et magnétiques. Un mémoire de 237 pages, 1916.

Mémoires de la Société des Ingénieurs civils de France.

Les rayons ultra-violets. Un mémoire de 96 pages, décembre 1911.

Les rayons uitra-viotes. Un memoire de sy pages, aucembre 1311.

Sur la représentation mécan'que des phénomènes électriques et magnétiques à l'occasion des expériences de M. CRARLES WEXTERS sur les tourbillons aériens. Une note de 8 pages. Séance du 25 février 1916.

La théorie des quanta au point de vue chimique et thermodynamique. Un mémoire de 38 pages, mai-juin 1925.

Bulletin de la Société chimique de France.

L'aspect chimique de la théorie des quanta et la thermodynamique des réactions chimiques, 4° série, 1924, 25, p. 240-302.

V. — RECHERCHES SUR LES ACTIONS PHYSICO-CHIN QUES DE LA LUMIÈRE ET SPÉCIALEMENT DE LA LUMIÈRE ULTRA-VIOLETTE.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences.

Sur la coloration de certaines pierres précieuses sous des influences radioactives, 1907, 145, p. 848.

Effets chimiques des rayons ultra-violets sur les corps gezeux; actions de polymérisation, 1910, 150, p. 1169 (en collaboration avec M. GAUDECHON, ainsi que les notes suivantes jusqu'en 1913).

Effets chimiques des rayons ultra-violets sur les corps gazeux; actions oxydantes. Combustion du cyanogène et de l'ammoniaque; synthèse de l'acide formique, 1910, 150 n. 1321.

Effets oxy. ants des rayons ultra-violets sur les corps gazeux; peroxydation des composés oxygénés de l'azote et du soufre, 1910, 450, p. 1517.

Synthèse photochimique des hydrates de carbone aux dépens des éléments de l'anhy-lride carbonique et de la vapeur d'eau, en l'absence de chiorophylle; synthèse photochimique des composés quaternaires, 1910, 150, p. 1690.

Sur le mécanisme des réactions photochimiques et la formation des principes végétaux; décomposition des solutions sucrées, 1910, 151 p. 395.

Décomposition photochimique des alcools, des aldéhydes, des acides et des cétones, 1910, 151, p. 478.

Principaux types de photolyse des composés organiques par les rayons ultraviolets, 1910, 151, p. 1349.

Photolyse des acides à fonction complexe par les rayons ultra-violets. Action des sels d'uranium comme catalyseurs lumineux, 1914, 452, p. 262. Action comparée des rayons ultra-violets sur les composés organiques à structure linéaire et à structure cyclique. Etude des sels minéraux en solution aqueuse, 1911, 152, p. 376.

La nitrification par les rayons ultra-violets, 1911, 152, p. 552.

Sur la photolyse des alcools, des anhydrides d'acides, des éthers-oxydes et des éthers-sels par les rayons ultra-violets, 1911, 153, p. 383.

Sur la stabilité des divers types de poudre sans fumée vis-à-vis des rayons ultraviolets, 1914, 153, p. 1220.

Décomposition photolytique des poudres sans fumée par les rayons ultra-violets. Influence des stabilisants. Etude des poudres avariées, 1912, 154, p. 201.

Décomposition photolytique des poudres sans fumée, de l'acide picrique et du picrate d'ammoniaque par les rayons ultra-violets, 1912, 154, p. 514. Sur le rôle de la longueur d'onde dans les réactions photochimiques. Analogie de

Sur le rôle de la longueur d'onde dans les réactions photochimiques. Analogie de la photochimie des hautes fréquences vibratoires avec la chimie des hautes températures, 1912, 154, p. 1597.

Sur la longueur d'on le des radiations actives dans la synthèse photochimique des composés ternaires, 1912, 454, p. 1803.

Sur les radiations efficaces dans la synthèse photochimique des composés quaternaires, dans la polymérisation de divers gaz et dans la photolyse de l'acétone, 1912, 155, p. 207.

Photolyse des sucres à fonction cétonique par la lumière solaire et par la lumière ultra-violette, 1912, 155, p. 401.

Action des rayons ultra-violets sur les carbures d'hydrogène gazeux, 1912, 155, p. 521.

Sur les différents modes de décomposition photochimique du glucose et du galactose suivant la longueur d'onde des radiations. 1912, 155, p. 831.

Sur la photolyse du saccharose par les rayons ultra-violets, 1912, 155, p. 1016.
Photolyse des diverses catégories de sucres par la lumière ultra-violette, 1912,

455, p. 1433. Photolyse de divers sucres complexes (bioses et trioses) par les rayons ultraviolets, 1912, 155, p. 1506.

Sur les débuts de la photolyse de l'alcool éthylique, de l'aldéhyde éthylique et de l'acide acétique, 1913, 156, p. 68. Action des rayons ultra-violets moyens et extrêmes sur l'aldéhyde éthylique : acidi-

Action des rayons ultra-violets moyens et extremes sur l'aidenyde ethylique : acid fication, polymérisation, résinification, 1913, 156, p. 233.

Sur l'inversion du saccharose par les rayons ultra-violets, 1913, 456, p. 468.

Sur un actinomètre à lévulose pour les rayons ultra-violets; influence de la concentration sur la vitesse de réaction photochimique, 1913, 156, p. 707.

Sur la dissociation des composés gazeux par la lumière, gaz hydrogénés des familles du chlore et de l'oxygène, 1913, 156, p. 889. Sur la dissociation des composés gazeux par la lumière; gaz hydrogénés des

familles de l'azote et du carbone; gaz divers, 1913, 456, p. 1243. Synthèse photochimique d'un composé nouveau : l'oxycyanure de carbone, au

moyen des rayons ultra-violets, 1913, 156, p. 1766. Sur la préparation de l'oxycvanure de carbone, 1913, 156, p. 1990.

Sur les réactions d'addition entre l'oxyde de carbone et d'autres gaz sous l'influence des rayons ultra-violets, 1913, 157, p. 129.

Sur le rôle des sels d'uranium comme catalyseurs photochimiques, 1913, 457, p. 333.

Sur les divers modes de photolyse de l'acide oxalique par les rayons ultra-violets de différentes longueurs d'onde, 1914, 158, p. 1791.

Sur le coefficient de température des réactions photochimiques, 1915, 160, p. 440. Cinétique des réactions photochimiques, 1915, 160, p. 319.

Revue générale des Sciences.

Les effets chimiques des rayons uitra-violets; un mémoire de 38 pages; 30 avril 1911.

Mémoires de la Société des Ingénieurs civils de France.

Les rayons ultra-violets et leurs applications pratiques; un mémoire de 96 pages; décembre 1911.

decembre 1911.

Les rayons ultra-violets et leurs récentes applications chimiques et biologiques; un mémoire de 15 pages; décembre 1913.

Bulletin de la Société française de Physique.

Sur les actions photochimiques des rayons ultra-violets; 1 er mars 1912. Sur les relations de l'énergie radiante avec les autres formes d'énergie, 5 mars 1915.

Bulletin de la Société internationale des Electriciens.

Les lampes en quartz à vapeur de mercure dans le vide; leur emploi à l'éclairage et à la production de radiations ultra-violettes; leurs altérations lentes ou brusques; un mémoire de 34 pages; 1912.

Sur les lampes à vapeur de mercure et la stérilisation de l'eau par les rayons ultra-violets; un mémoire de 18 pages; mars 1913.

A propos des lampes à vapeur de mercure et de leur emploi au redressement des courants alternatifs et à la stérilisation; un mémoire de 8 pages; avril 1913.

Communications faites à l'Académie de Médecine.

Les rayons ultra-vielets «t le 1ôle de la lumière dans les échanges de matière et d'énergie entre animaux et végétaux. Lecture faite le 11 juin 1912.

Interprétation dynamique du rôle des ferments fondée sur l'avalogie de leurs actions chimiques avec celles de la lumière. Lecture faite le 24 décembre 1912.

Sur le rôle de la longueur d'onde dans les actions biologiques de la lumière. Lecture faite le 11 novembre 1913.

Comptes rendus de l'Académie des Sciences.

Sur la teneur en sucre du sorgho aux divers stades de sa végétation, 1918, 166, p. 824 (en collaboration avec M. R. Trannor, ainsi que les notes suivantes).

Sur l'évolution des principes sucrés du sorgho et l'influence de la castration, 1918, 166, p. 907.

Sur le pouvoir absorbant de la terre sêche ou humide vis-à-vis du chlore gazeux, 1919. 168, p. 121.

De l'allotropie des corps simples (Thèse d'agrégation). 1 vol., 83 pages, G. Steinheil, éditeur, 1894.

La Science et la Vie moderne, 1 vol., 221 pages. Payor, éditeur, 1924.

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

Chimie biologique.

Nouvelles expériences sur la prétendue interchangeabilité de l'arginine et de l'histidine dans le métabolisme. Further experiments on the alleged interchangeability of arginine and histième in metabolism. Ross (W. C.) et Cox (G. J.). Journ. ob foil. Chem., 1956 e. 80, r. p., 247. — L'arginine est incapable de supplémenter une ration déficiente en histidine.

H. S.

Le glutose et son action biochimique. On glutose and its biochemical behavior. Bexamer (E. M.), Daxus (H. D.) et West (B.), Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1926, 68, n° 1, p. 1, — Le glutose parall avoir été peu étudié depuis as découverte en 1897 par Lonar De Buxus et VAN Exastrus. Il se forme quand on chauffe du glucose ou du fructose en présence d'une solution de phosphate de soude à peu près neutre ou d'un alcait. Cest un céto-hacoxe on fermenteschile. Sous l'action de l'hydroxyde de sodium, il donne des bydroxyaceldes, principalement de l'actie lactique optiquement inactif. Arec la phénylhydraine, il donne l'esazone do méthylglyoxal. La tolérance du glutose par l'organisme est très faible. Il est sans action sur l'excrétion urinaire de glucose des diabètiques et des chim philothimies. Ce glutose est atlaqué par le collbacille avec production de gaz. Des méthodes pour la préparation et le dosage du glutose son tégalement décrites.

B. J.

Une étude quantitative de la mise en réserve de la vitamine A. A quantitative study of the storage of vitamine A. Surmax (H. C.), et Cayarax (M. L.), Journ. of biol. Clear., Baltimore, 1926, 68, nº 4, p. 49.

La possibilité de la mise en réserve de la vitamine A par les sujets en expérience a été suggérée en 1913 par Ossonx et Maxon. Elle a été reconnue maintes fois depuis. Dans cette étude, les auteus se baseut sur la durée de la usirie qui suit un régime plus ou moins riche en vitamine. La possibilité de la mis en réserve de ce facteur est nettement démontrée; elle est en rapport avec la proportion d'buile de fuie de morue absorbée par les animaux et la durée de ce régime exceptionnellement riche.

H. J.

Une comparaison des méthodes viscosimétrique, cuprométrique, polarimétrique et idodmétrique pour le dosage de la proportion d'amidon ou de dextrine hydrolysés par l'« Aspergillus oryza« ». A comparison of the viscometric, copper reduction, polariscopic and iodometric methods for measuring the rate of hydrolysis of starch and dextrin by */spergillus oriza. Mastow (H. L.) et Javasov (W. C.), dours. of hoid Chem., 1926, 58, n° 1, p. 75. — Le poureentage de l'amidon hydrolysé par la takadassas à 3° l' H determiné pa les quater méthodes ci-dessus les deux premières. La méthode viscosiment est la plus simple des conles deux premières. La méthode viscosiment est la plus simple des relates deux premières. La méthode viscosiment est la plus simple des relates deux premières. La méthode viscosiment est la plus simple des relaÉtude de l'action photosensibilisatrice de l'hématoporphyrine. Passe (H.) et Shoxet (H.) dourn de Ph. et de Ch., 1926, 8° s., 4, p. 294. — Cette étude nous fixe sur un certain nombre de faits importants tels que l'influence des radiations convenablement sélectionnées sur la marché du phénomène et, d'autre part, sur les facteurs interrenant pour faire varier la résistance à l'hémolyse des hématies dans les diverses espèces animales. B. S.

Bilans et rapports phosphorés des tissus. Javillier et Allaire (H.). C. R. Ac. Sc., 1926, 483, nº 45, p. 619. P. C.

Les alcools aliphatiques saturés de l'huile de cachalot et du blanc de batleine. Asnaé (E.) et Faaxons (M¹⁸ Ts.), C. R. Ac. Sc., 1926, 183, nº 16, p. 963. — Les graisses du cachalot sont constituées par des mélangres en proportions variables de glycérides et d'éthers-sels d'alcools à poids moléculaire élevé. Les auteurs ont caractérisé dans l'huile de tête de cachalot les alcools tétradécylique, hexadécylique et octodécylique. L'alcool tétradécylique exise en sielbe quantité dans le blanc de baleine. P. C.

Sur l'Allophanate de cholestérol, et son emploi en chimie biologique. Faraz (R.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, nº 16, p. 679. — L'allophanate du cholestérol, préparé suivant la méthode de Bénat, fondant à 277-278 (fusion instantanée au bloc Maquesse), peut être utilisé pour la caractérisation et pour la séparation du cholestérol. P. C.

Influence du nickel et du cobalt sur l'action exercée par l'insuline chez le chien. Estrausu (6.2 et Macessour (M.). C. R. i. c. Sc., 1926, 183, n° 1; p. 5. — Vis-4-vis de l'insuline, le nickel et le cobalt se comportent sensiblement de la même manière chez le lapin et chez le chien : il y a augmentation d'action de la substance hypoglycémiant. Il semble que le cobalt ait une influence plus grande que le nickel, et que les deux métaux réunis ralentissent tout en la prolongeant l'action de l'insuline. P. C.

Spectres d'absorption ultra-violets de quelques produits biologiques purs et en mélange avec des alealoïdes. Castille et Ruperk. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 27 mars 1926. Ed. D. D.

Le métabolisme et le quotient respiratoire au cours du choc. DE WAELE. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 31 janvier 1925. ED. D.

Action des hypnoanesthésiques sur l'électro-cardiogramme. HERRIERAY et WAUCONONT, Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 6 juin 1925. [12] Eb. D.

Nouveaux dérivés des protéines à forte teneur en brome. Van-DERVELDE. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 25 juillet 1925. Ed. D.

Surl'Ituile de « Mesoplodon bidens ». Asoné (E.) et Caxa. (II.), C. R. Ac. Sc., 1926, 183, n° 22, p. 1063. — L'huile de Mesoplodon bidens se rapproche beauconp de l'huile de cachalot et de l'huile d'Hyperondon rostrains; l'oléate d'olégie paraît en être le constituant principal. Les huiles de Physeterida et de Zyphioide sont bien plus descries que des graises. P. C.

Sur le noyau phosphoré de la caséine. Posternak (S.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 5, p. 306. — L'auteur a pu, par l'action de la trypsine

sur la caséme, en détacher trois polypeptides qu'il a désignés sous le nom de lactoryrimes. L'hydrolyse de la lactotyrime 2 par l'acide chlorhydrique fournit trois molécules d'acide glutamique, une d'acide aspartique, quatre d'aisoteucine, sept de sérine et quatre d'acide phosphorique. Les molécules d'acides aminés se trouvent dans la lactolyrine en liaison peptidique, les molecules d'acide phosphorique ne peruent donc être fâxés que sur les oxhylrites des sérines. Il résulte de ces faits que le noyau phosphoré de la caséine est formé de quatre acides sérine-phosphoriques. P. C.

Etudes sur les vitamines. MV. L'influence de la lumière ultra-violette sur les proprietés antirachitiques des rations purifiées utili-ées pour l'étude de la vitamine A. Vitamin studies. MV. The influence of ultra-violet light on the antirachitie properties of purified rations used in the study of vitamin A. Durcusa (It. A.) et Keuca (I. H.), Johann. of biol. Chem., Ballimone, 1926, 69, 142, 29, 277. — Le régime caséine-agar-dextrine ultilisé par les auteurs pour l'étude de la vitation de la dextrine ou de l'ultile d'oite ou de dans de la vitation de la dextrine ou de l'ultile d'oite ou de dans est plus spécialement seusible et se traduit par une augmen-ation des centres des ox.

Devrait-on appeler rachitisme la faiblesse des pattes des poulets en croissance? Should leg weakness in growing chicks be called nickets? Hours (J. S.) et Trus (R. W.). Journ. of biol. Chem., 1926. 69, n° 2, p. 289. — Si par rachtisme on désigne toute maladie d'un organisme en croissance craclérisé par un trouble du métabolisme du calcium et du phosphore résultant d'un manque de vitamine D et de lumière ultra-volette, la faiblesse des pattes des poulets doit être appelée rachitisme. C'est ce que confirment les analyses de sang de poulet données par les auteurs, quant à la teneur en calcium et phosphore minéral. H. J.

Une meilleure méthode pour l'extraction de l'hormone ovarrienne et quelques propriétés chimiques de cette substance. An improved procedure for the extraction of the ovarian hormone and some chemical properties of the product. Ralls (J. O.), Joanss (C. N.) et Dossy (B. A.), Joans. of biol. Chem., 1926, 69, nº 2, p. 37. - Le procéde décrit permet d'extraire des ovaires de porc une hormone pratiquement débarrassée de cholestérol.

Une différenciation des substances antinévritiques et hydrosolubles favorisant la croissance. A differentiation between the water-soluble growth-promoting and antineuritic substances. Hauce (S. M.) et Canaice (C. W.). Journ. of biol. Chem., 1926, 80, n° 2, p. 401.— Les expériences faites par ces auteurs sur des poulets montrent que le mais peut être relativement riche en substance authierritique et pauvre en substance favorisant la croissance, tandis que certaines leurues inversement sont peu antinévritiques, mais favorisent grandement la croissance des animanx. Il semble donc qu'il y ait deux facteurs différents. Ces fatts sont directs en concordance avec les résultats autérieurement publiés par Mar Rax-now et R. Leco, résultats qu'ignoraient les auteurs de cette note. Il .1

L'extraction et la cristallisation de l'enzyme uréase. The isonon and crystallization of the enzyme urease. Sunxea (J. B.). Journ. of biol. Chem., 1926, 69, n° 2, p. 435.— Une substance présentant les caractères d'une globuline fut extraite de la farine de « fères Jacques », Canavalie ensilormis, » ous forme de cristaux octaédriques, incolores. Son action sur le phosphate d'urée permet de croire qu'il s'agit de l'enzyme uréase. Il n'a pas été possible cependant de procéder à une recristallisation satusfaisante; cette opération ne donna que des traces de cristaux miactifs. H. L.

Pharmacologie. - Chimie végétale.

Contribution à la commaissance des colorants du bois de santal. Burstag (II), et Streexans (W), Arch, der Phaum, 1986, 264, en 2, p. 4-32. — Les auteurs font l'historique des travaux exécutés sur les colorants du bois de santal. Agrès Petlemes, Bouler, Meyen, Calzerove, viennent Cain et Suosses, O Neill et Praisir. Le bois de santal contient quaire colorants dont les auteurs donnent les courbes spectrales d'absorption : les colorants A et B, la santajine et la desonysantaline.

La formule C*H***O'donnée par Pesus pour la santaline est remplacée par C*H***O'L-O'M**O'L-O'

Contribution à la connaissance de la teneur en huile des graines de « Datura alba » Nees. DETERIE (II.). Arch. der Pharm., 1926, 264, n°2, p. 140-164. — 100 gr. d'huile fournissent 6 gr. 18 d'acide palmitique, 1 gr. d'acide caproique, 23 gr. 55 d'acide a-linoléique, 2 gr. 92 d'acide β-linoléique, 60 gr. 86 d'acide olèque et 2 gr. 92 d'insaponifiable. R. R.

Sur la citarine comme réactif quantitatif. Vanno et Guyor. Arch. der Pharm., 1926, 264, nº 1, p. 98-99. — La citarine (sel de sodium dé l'acide anhydrométhylènecitrique) est utilisée en présence de base forte à la détermination quantitative des sels d'or et d'argent. R. R. R.

Sur les sels de l'acide aubydrométhylènecitrique. Vanno et 0, 60vor. Arch. der Pharm., 1926, 264, n° 2, p. 113-117. — Les sels de lithium, magnésium, cuivre, manganèse, chrome, cobalt, nickel de la citarine sont étudiés dans leurs préparations et leurs propriétés. R. R.

Recherches sur le benjoin de Siam. RENTERS [F.]. Arch. der Pharm, 1926, 244. n° 2, p. 131 à 440. — Comme suite àses recherches antérieures, l'auteur conclut que le benjoin de Siam renferme surtout du benzoate de confére), de l'acide henzoque et d'acide de-Sairestinolique libres, avec un peu de benzoate de cionamyle. Par oxydation, il se forme des traces de vanilline.

Le benjoin de Siam serait une production pathologique consécutive à des blessures du cambium. R. R.

La détermination bromométrique des crésols. Danguaut et Smelen. Arch. der Pharm., 1926, 264, nº 6, p. 439-447. — Le méta-crésol se distingue des deux autres par sa très faible durée d'oxydation au contact du bromate de potassium. La méthode peut servir à la détermination quantitative des crésols dans les préparations qui en contiennent. — R. R. Sur la corybubbine. Ganage et Karsun Saval. Arch. der Pharm., 1926, 264, n° 6, p. 401-409. — Après avoir fixé la constitution des trois alcaloides du Corydulis corra, à savoir : la corvalailne, la corycavine et la bulbo-capnine, les auteurs déterminent la place du groupe oxhydryle dans la formule de la corybubbine. R. R.

Essai quantitatif de la digitatle. Wastex (R.), Lasos (F.) et Sonovosu (K.), Arch. der Pharm, 1926, 284, nr. J., p. 29-88. – In méthode colorimétrique Exusoox-Densaacu de dosage des préparations de digitale est à regieer, car elle ne peut caractérieur que les glucosides purs. Les méthodes physiologiques de Harcura-Basor (unité en ceutimètre cube d'intuson par kilogramme de chat), de Sraas (unité : dosse mortelles pour la grenoville contenues dans 1 cm² d'extrait), de Pica-Wastex (unité en grammes de digitale mortelle pour ig r. de grenouille) sont utilisables. R. R.

Sur l'oxydation de la codélue par l'acélate de mercure. Ditratux et Deaxis. Arch. der Pharm., 4926, 264, n° 4, p. 257-304. — Les auteurs continuent les travaux de Gabaine et rapprochent les formules données pour la codéine par Exons, Baarx et Farens. Par-de nombreux essais d'oxydation de la codéine, de la dihydrocodéine et leurs dérivés, ils en déduisent les formules des isomères : codéine, isocodéine, pseudo-codéine et allopseudo-codéine. R. R. R.

La teneur en germes du beurre de caeao et la conservation des suppositoires. Buone [Tm.], Schweir, Jpath.-Zta., 1927, nº 2, p. 134. L.

— Les suppositoires médicamenteux préparés avec un solvant aqueux et les tablettes humides de beurre de cacao commercial se laissent envalir, avec le temps, de productions cryptogramiques. Celles-ci détruisent les aicaloides inclus dans le beurre et par cela même l'effet thérapeutique des suppositoires.

R. R.

L'éphédrine, alcaloïde à propriétés comparables à celles de Endrémaline (Ephédrin : an alkaiolá with Adrealin-like properties). Pharm. Journ. sod Pharm., London, 1927, [4], 64, n° 3302, p. 162.— La drogue chinoise Ma Hamg d'atti dejà utilisée en Chine 3.200 ans avant Jésu-Caustr. Employée aujourd'hui comme sudorifique, stimulant respiratoire, antipyrétique, dédatif pour la toux, etc.

Source: Ephedra vulgaris var. helvetica, très répandue en Europe et en

Asie: toutes les parties sont utilisées.

Ephédrine, alcaloide obtenu à l'état impur en 1885 au Japon; jusqu'à ces derniers temps, n'a pu être préparé pur Considéré comme une 3-phényla-hydroxy-a-méthyl-éthyl-méthylamine, donc étroitement apparentée à l'adrénatine; on eu a fait la synthese.

La seule action connue a été pendant longtemps la diatation de la pupille. On a reconnu récemment qu'elle a une action analogue à celle de l'adrénaline, avec des effets moins prononcés, mais plus durables, et qu'elle peut étre ingérée par la bouche. On l'emploie à l'état de chlorure ou de sulfate, tous deux solubles dans l'eau. Dose moyenne: 0,06 gr.; limites: 0,03 gr. et 0,12 gr.

Provoque une élévation s'ensible de la pression sanguine, due surtout à la vaso-constriction; excite le système sympathique; ses effets sont analogues à ceux de l'adrénaline.

C'est son application à la muqueuse nasale qui promet le plus; elle n'a pas les effets irritants de l'adrénaline, et convient donc aux rhinites et à la fièvre des foins. Serait presque aussi avantageuse pour l'asthme; absorbée par la bouche, fait disparaître les symptômes, ou tout au moins permet de réduire le nombre des injections d'adrénaline. Son emploi ne peut cependant guère s'étendre, l'adrénaline étant relativement peu coûteuse, facile à préparer, et avant une action certaine.

La plante fournit également de l'iso- ou pseudo-éphédrine, qui est pratiquement inactive. Quelques personnes pensent que cet alcaloide provient de plantes croissant dans une ambiance différente; mais Holmes croit qu'il est produit par une autre espèce (¹).

The botanical source of ephedrin. Read (Bernard E.). Ph. J. and Ph., 1927, [4], 64, p. 184. — Holmes (loc. cit.) pense que l'Ephedra vulgaris, var. helvetica produit de l'éphédrine en Chine, mais de la pseudo-éphédrine en Europe.

T. Q. Chou (Journ. of Biol. Chem., 1926, 70, 109) a montré que le Ma Hvang contient à la fois les deux alcaloïdes.

T. A. Hexav affirme qu'ils existent tous deux dans E. volgaris et que la pseudo-éphétim peut résulter de l'Ébullition de l'éphétime avec l'acide chlorhydrique. D'aillears, en Allemagne, on a longtemps extrait l'éphétime de l'Ephétin de Suisse. Il epux ayouter que les alcaloides se trouvent en-emble dans E. equisetina Bunge, telle qu'on la trouve dans les collections (Cowars, J. N. China Boyal Assistic Soc., 1922. S3, 139 et 1-lle qu'on la récolte pour le marché des drogues en Chine septentrionale (V. FENG, Chimese J. Physiology, 1927, L. 1).

Tandis que bien d'autres Ephedra sont catalogués comme croissant en Chine (V. Fonns et Hensux, Flora sineasis), aucune autre variété ha jusqu'ici, autant qu'on le sache, été utilisée en médecine. Nous n'avons pas encore étudié chimiquement la drogue du Honan, qui peut très bien être une autre espèce. La note de l'article de Houars donne la longueur des échintillons de la drogue telle qu'on la vend dans les drogueries. L'indiration du D' Cans (1-1,5 cfm.) est tout à fait correcte. Pour ceux qui ne peuvent se procurer eux-mêmes la drogue brute, il faut noter que les plantes attaquées par la gélée dans l'arrière-assion ont une couleur jaune-brunt (et non verte) et sont, dit-on, tout à fait inertes. C'est sans doute pour cette raison qu'elles sont utilisées comme fourrage.

Lobeline (Lobelin, an alkaloid of Lobelia). The Pharm. Journ. and Pharm, 1927, [4] § 6. no 3932, p. 162. — Le Lobelia inflata fut introduit en médecine vers la fin du xvint siècle par un herboriste américain, nommé Trossos, qui fut accusé d'avoir tué l'un de ses clients à qui il avait administré la drogue. Spontanée en Amérique, la Lobélie est employée dans un grand nombre de maldiein par les écoles éclerique et atealriatique des Estat-Unit.

Composition étudiée par Connoux (1834), premiers résultats nets donnés par Procros (1836), qui y démontra la présence d'alcaloides. D'autres séparèrent les alcaloides sous forme d'un liquide huileux, mais c'est seulement en 1918 que Wirklans obtint deux alcaloides cristallisés:

La lobéline, C**H**0*N, incolore, monoacide, donnant des sels neutres;

La lobelidine, C20H20O2N, en petits prismes irréguliers.

Postérieurement, Willand et ses collaborateurs ont encore isolé la lobelanine et la lobelanidine, la première étant, après la lobéline, l'alcaloide le plus abondant dans les feuilles.

En 1920, une firme allemande breveta un procédé fournissant trois variétés. distinctes, α, β et y-lobéline, dont la première seule est cristalline; à l'état de pureté elle n'est pas toxique, et constitue un puissant stimulant de la respiration. La lobélanine est beaucoup moins active.

L'action de la lobéline est celle de la Lobélie, mais très accrue; le chlorhydrate a été employé avec beaucoup de succès dans des cas d'empoisonnement par CO, l'asphyxie des nouveau-nés, l'empoisonnement par la morphine, et les insuffisances respiratoires d'origines diverses. Cette action est aujourd'huj absolument prouvée.

Le chlorhydrate de lobéline a est vendu sous le nom de Lobéline Ingelheim, en ampoules de deux sortes : 3 milligr, pour les enfants, 40 milligr, pour les adultes. Ce sont les doses pour voie intramusculaire ou sous-cutanée. Bien des praticiens préfèrent l'injection intraveineuse; la dose est de 3 à 6 milligr. et doit être donnée très lentement. On peut répéter l'injection au bout de trois quarts d'heure environ; si la première n'avait pas produit d'effet, cet intervalle pourrait être réduit à quinze ou vingt minutes.

Pharmacodynamie. - Thérapeutique.

Action hypertensive de l'adrénaline suivant la voie d'introduction dans l'organisme. Plumier-Clermont et Garot. Bull. Acad. roy. de méd, de Belgique, 27 février 1926.

Recherches sur le mécanisme de l'action de la strychnine sur le système nerveux central. Brener et Rylant, Mémoire publié par l'Acad. roy. de méd. de Belgique, 1926. Imprimerie l'Avenir, place de Jambluine de Meux, à Bruxelles. Rapport de la Commission chargée d'examiner ce mémoire. Bull. Acad. roy. de méd. de Belgique, 27 mars 1926.

Le mécanisme accélérateur et modérateur du cœur en acidose et en alcalose, de Waele. Bull. Acad. rov. de méd. de Belgique, 27 mars 1926.

Les arsénobenzènes, leur composition, leur toxicité. DE MYTTE-NAERE, WALBAND, DUMONT et VAN BOEREL. Bull. Acad. roy. de med. de Belgique, 27 décembre 1924 et 25 juillet 1925.

L'insuline possède-t-elle une action cardio-vasculaire antagoniste de celle de l'adrénaline ? PLUMIER-CLERMONT et CAROT. Bull. Acad. roy, de méd, de Belgique, 31 octobre 1925.

La vaccinothérapie dans l'asthme bronchique/ Hangi. Bull. Acad, rov. de méd. de Belgique, 27 mars 1926.

Nouvelle contribution à l'étude des médicaments cardiaques. Henrijean, Bull. Acad. roy, de méd. de Belgique, 24 avril 1926.

Les enzymes déterminants des noyaux eccoproficophores dans les drogues à anthraquinones. Daels. Bull. Acad. roy. de med. de Belgique, 29 mai 1926. - Il résulte des travaux de l'auteur que le groupement eccoproticophore de Tschirch ou le novau quinonique de Brissemoret ne devient actif qu'à la condition que la molécule, dont il fait partie intégrante, soit i-flu-ucée par un substituant. Ce substituant, dans la plante, est fourni par l'intermédiaire des enzymes; le ferment hydrolysant met les anthraquinors en berté à l'état maissant, les plaçant de la sorte dans des conditions spécialeme et avantagueses pour subr' l'oxydation ultérieure, facile et indispenable à leur solubilisation, et, partant, à leur action thérapeutique.

L'action combinée des deux ferments constitue ainsi le déterminant des fonctions eccoproticogènes du novau quinonique.

Ep. D.

De l'action des rayons ultra-violets sur la croissance. Springer (M.) et Taroisu (A.), Bull. Acad. Med., 20 avril 1926. Ed. D.

Note sur le traitement des kystes de l'épididyme par l'injection iodée. Bazy (P.). Bull. Acad. méd., 15 juin 1926. Ep. D.

Recherches sur l'action de l'antitoxine scarlatineuse, Miro-NESCO et FARCAS. Bull. Acad. Méd., 6 juillet 1926. ED. D.

Sur les remèdes au nitium Faus (1-1.) Bull. Acad Méd., 13 juillet 1925. — Le ministre de la Justice arait demandé à l'Académie de Médocine
si on jouvait sans inconvénients emplover les crayons, ovules et pommades
an nitium pour le traitement des affections gynéelogiques à la prison de la
Saint-Lazare. Le rapporteur rappelle qu'un crayon de nitium contient de
fomicrogrammes, c'est-à-dire è millièreme de millièreme de brouure de
radium et une quantité beaucoup plus faible d'urane et que les ovules et
pommades contiennent des doess analques. Les résultais thérapeuiques
semblent avoir été favorables, surtout dans les métrites cervicales. En tout
cas les sels de radium appliqués à doess ainsi réduites n'ont auron influence
sur les règles et sur l'intégrité des fonctions ovariennes. La Commission a
donc été d'avis de donner une réposse favorable.

En D.

Sur l'activité pharmacodynamique comparée de l'ergotinine cristalli-ée et de l'ergotamine cristalli-ée. Ravyon-llaxur. Büll. Acad. Wé L. 17 juillet 1926 ().— L'auteur a établi les rapports qui existent entre l'activité physiologique des deux alcalodies au moyen de la méthode de titrage physiologique des préparations regotées qu'il avait dé-rite antérieurement et qui utilise l'action paralytique des alcolôfes actifs de l'ergot sur les vaso-con-troteurs rénaux adrénalim-tropes. Cette méthode lui à permis de démontere que l'ergotamine provoque la paralysie de ces vaso-constricteurs à la dose de 1/30 à 1/60 de milligramme par kilogramme d'animal, alors qu'il faut de 5 à 10 milligrammes d'egotinine par kilogramme d'animal pour poduire le même effet. On peut donc affirmer que l'ergotamine est environ 30 fois plus active que l'ergotinine.

Es. D.

Note sur les proprétés thérapeutiques de l'osséine. Mauns [E.] Ball Acal Mid., 2 novembre 1926. — Maière collagène au même titre que le tissu conjonctif en général dont elle fait partie intégrante, substance quaternaire, ayant pour formale C'0'4!!"N³. substance albuminoide imparfaire, puisqu'ell- est dépourrue des groupements tyrosine, phérinqualiamie, tryptophane, 10s-s'ine, bien qu'incapable de régénérer la metière protéque vraie nen a pas ui nisu m'ole important dans le métabolisme animal. Elle renferme

Voir Bull. Sc. pharm., 1926, 33, p. 129-137.

dans sa masse 4 %, environ de matière minérale dont les sels sont en association organique comme sur le vivant et éminemment aptes à être assimilés. L'auteur en fait un aliment d'épargue, un agent régénérateur du tissu conjonctif, et un agent reminéralisateur. C'est en utilisant ces propriétés qu'il a pu améliorer des tuberculeux et obtenir la consolidation de fractures. Comparée à la gélatine sa congénère, et son isomère, l'osséine est plus agréable à ingérer qu'elle et ne provoque pas de répugnance. On a pu en donner des doses de 30, 40, 50 grammes et plus, pendant trois, quatre, cinq mois et davantage, sous forme de poudre grossière, dans un liquide chaud, comme du tapioca, en nature. Elle est plus riche en phosphates et carbonates que la gélatine.

L'insuline est-clie un agent curatcur du diabète. Desgrez (A.), RATHERY (F.) et PAUL FROMENT (A.). Bull. Acad. Méd., 23 novembre 1926. - De leurs observations les auteurs tirent les conclusions suivantes : a) au point de vue de la physiologie pathologique, l'insuline est un médicament substitutif d'une puissance incontestée. Elle agit, dans la majorité des cas, en apportant à l'organisme une hormone qui lui manque. Elle agit chez certains diabétiques en excitant certaines glandes, le pancréas ou d'autres, puisque l'action de la drogue peut persister un certain temps. Si certains diabètes sont plus accessibles à l'action de l'insuline, et si d'autres y paraissent réfractaires, il faut admettre que le syndrome diabète relève d'un mécanisme complexe et varié et que dans tous les cas de diabète, le pancréas n'intervient pas exclusivement, ou même de facon prépondérante; b) au point de vue thérapeutique, le traitement par l'insuline peut produire son effet très rapidement: dans d'autres cas, le résultat est très long à apparaître. Ces faits s'expliquent peut-être par l'inégalité de l'importance des lésions pancréatiques et par la facilité plus ou moins grande que possède l'organe à récupérer ses fonctions. Il est possible que l'insuline n'agisse que comme agent substitutif dans les cas où la lésion pancréatique est à ce point intense que la récupération fonctionnelle ne peut intervenir. Dans les cas où le pancréas est moins touché, l'hormone pancréatique se présente comme un agent thérapeutique curateur : elle fait récupérer à la glande ses fonctions. Mais il faut se défier des rechutes et surveiller avec grand soin les sujets traités. L'effet enrateur se fait habituellement sentir par des signes légers d'intolérance. Il existe pour chaque sujet une dose optima qu'il faut atteindre sans la dépasser. En. D

Action antagonistique de la pituitrine et de l'insuline sur la diurèse. Kores (O.) et Mautner (H.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 113. p. 124-128. - Démonstration de l'action empêchante de l'extrait pitnitaire sur la diurèse aqueuse sur un chien porteur d'une fistule vésicale. L'action de la pituitrine n'est pas supprimée par l'insuline, si ce n'est lorsque l'extrait pituitaire et l'eau sont administrés au milieu de la phase hypoglycémique insulinienne, auquel cas la diurèse se produit.

Recherches sur l'activité des préparations de digitale. II. Sur la sensibilité du dosage sur le chat. De LIND VAN WIIN-GAARDEN (C.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., mai 1926, 113, p. 40-58. -L'auteur a utilisé 573 chats de 1920 à 1924 pour doser 144 préparations de digitale; il conclut que l'erreur moyenne pour un seul dosage est de 13 º/o. En éliminant certains résultats, elle peut même être ramenée à 6 %. Cette méthode est absolue et ne demande pas de comparaison avec un standard. III. Sur la stabilité de la poudre de feuille de digitale. De Lixo vax Winxoanzos (C.), Areli. c. Exp. Patla. v. Pharm, mai 1926, 413, p. 50-65. — Les feuilles fraiches de digitale non séchées perdent une grande partie de leur activité au hout d'une semaine. Séchées à 35-65°, elles se conservent bien pendant une année. Il en est de même de la teinture de digitale et de strophanthus.

Action antagoniste des alcools trichloro-isobutylique et trichloro-isopropylique sur les vomissements apomorphit-niques. Monroa (It.). Arch. 1. exp. Path. v. Pharm., 1926, 113, p. 192-112.

— Les injections répétées d'apomorphine ne déterminent pas d'accoutumance chez le chien. L'alcool trichloro-isobutylique (chiorétone) empéthe ou retarde le vomissement dans 85 °/, de cas, et l'alcool trichloro-isopropylique (isopral) dans 45 °/, des cas. La caféine ne modifie pas l'action hypnotique du chlorétone, mais élève la tolérance des chiens à l'isopral ; l'isopral + caféine empécheat le vomissement sans produire de narcose.

P. B.

Dosage de l'extrait hypophysaire sur l'utérus de cobaye. FROMBER (K.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 113, p. 113-123. — Etude critique de l'emploi de l'utérus de cobaye pour le dosage de l'extrait hypophysaire.

P. B.

Influence de la cholestérine sur l'action de l'insuline.
Lance (H) et Scaux (R). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 113, p. 92-104.

— L'injection intrapéritonéale préalable de cholestérine élève la tolérance des souris vis-à-vis de l'insuline; injectée en même temps que l'insuline, elle retat de l'apparition de-s symptômes toxiques.

P. B.

Action de l'hulle de paraffine sur l'Intestin. Laxcos (A.), Arch. f. exp. Path. v. Pharus, 1926 i.12, p. 365-378. — Examen aux rayons X du cheminement d'un repas bismuthé cher le chat soumis à l'action de l'hulle de paraffine. Accélération du péristalisme et de l'évacuation de l'estomac et de l'intestin grêle. Diminution du spasme pylorique produit par la morphine. La paraffine agit par conséquent comme un stimulant direct du tube digestif et son action n'est pas seulement un effet lubrifiant.

P. B.

Actions des drogues sur le rein de grenouille isolé. Pituitrine, novasurol. Nocuen (1), Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 412, p. 343-358.— La pituirine Parax et Davis à la concentration de 1/2 200 à 1/10,000 contracte les artères rénales et supprime la durés aqueuse du rein de grenouille isolé. Pas d'effet sur l'excretion du NaCl. Le novasurol agit directement sur le rein. Il augmente la perméabilité des glomérules et n'agit pas sur les tubble.

Le Gérant : Louis PACTAT.

Js

E

SOMMAIRE

Pages.	Pages
Mémoires originaux :	PAUL GILLOT. Recherches sur les graines de l'Euphorhia cyparis- sias L
Introduction à l'étude des antisep- tiques. Etude numérique du croît d'un bacille pyocyanique dans un	Revue de chimie biolo- gique:
milieu de culture liquide (à suivre). 401 Grétor. Pilules d'extrait de bel- ladone rongées par les insectes. 414	R. Lecoq. Les progrès récents de nos connaissances sur l'alimen- tation et la nutrition (suite et fin). 43:
M. PERROT et RAYMOND-HAMET. Yagé,	Notice biographique :
Ayahuasca, Caapi et leur alca- loide : télépathine ou yagéine	P. Guérin. Le professeur G. André. 45
(à suivre)	Bibliographie analytique :
. Sartory, R. Sartory et J. Meyer. Recherches sur les causes de l'ap-	1º Livres nouveaux 45
parition du périthèce chez l'Asper- gillus fumigatus Fresenius 427	2º Journaux, Revues, Sociétés savantes

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

Introduction à l'étude des antiseptiques. Étude numérique du croît d'un bacille pyocyanique dans un milieu de culture liquide.

Les méthodes jusqu'ici proposées pour mesurer l'action antiseptique d'une substance se bornent à rechercher les dosses de cette substance qui permettent aux milieux de culture de se maintenir stériles. Que ce soit dans la recherche du pouvoir antigénétique (doss empéchant la poussée microbienne), ou dans la recherche du pouvoir bactéricide (dose plus forte tuant les microbes en pleine vitalité), on se borne à constater l'absence de culture. L'étude des doses fortes, antigénétiques et bactéricides, ne montre donc que la phase terminale du phénomène. Or la stérilisation n'est que l'aboutissement d'une action progressive. Si nous voulons donc essayer de définir les lois qui régissent l'antisepsie, il nous faudra étudier l'action de doses variables d'antiseptiques: depuis les doses très faibles, à peine capables de géner la poussée des microbes, jusqu'aux doses fortes capables de l'entraver ou de tuer rapidement les microbes.

1. Reproduction interdite sans indication de source.

Certains auteurs, Paul et Krönig [30] (*), Marstre et Nyman [32], Harster Chick [13], Reicherman [42], ont essayé, en faisant varier les doses et les temps d'action des antiseptiques, de pénêtrer dans l'intimité des phénomènes de la désinfection. Leurs études, bien qu'incomplètes, apportent des idées neuves sur ce problème; ils n'hésitent pas à rapprocher l'action désinfectante des lois qui régissent les phénomènes chimiques. C'est dans la voie ouverte par ces auteurs que nous comptons nous diriger nous-mêmes, en apportant des méthodes personnelles.

Nous voulons donc étudier les modifications de la vitalité d'un ferment figuré soumis à l'action d'un antiseptique. Comment mesurer cette vitalité?

On peut utiliser pour cela deux fonctions par lesquelles se manifeste la vie microbienne :

D'une part, la fonction de reproduction, traduite par la variation de nombre.

D'autre part, l'activité biochimique, traduite soit par disparition des produits alimentaires, soit par (élaboration de produits de déchet dans le milieu de culture.

Les méthodes basées sur le dosage des produits de la vie microbienne ou sur la disparition progressive d'un aliment sont relativement peu nombreuses. Elles se sont adressées particulièrement à la fermentation alcoolique et à la fermentation lactique.

P. REGNAD [41], dès 1882, propose un appareil destiné à enregister les dégagements gazeux produits par la Fermentation alcoolique. A sa suite, d'autres auteurs, Biernaci [5], H. Schultz [44], Arbernaldes [1], mesurent ainsi l'activité d'une levure et l'action de divers antiseptiques, par le dégagement du gaz carbonique produit par la fermentation. W. Hesse [25] étudie en 1893, sur différents microbes, la production quantitative de gaz.

De leur côté, H. Lunnie et A., Sartori [31] suivent la marche de la fermentation alcoolique par la variation polarimétrique due à la consommation du glucose.

Pour la fermentation lactique, c'est la production d'acidité qui sert de test :

NEGEL [36], CARALES RUCHT et ses collaborateurs: CLASSEVANT, H. CARDOT et E. BACURACE [3], et d'autres auteurs, s'appuyant sur des titrages de l'acide lactique produit, étudient quantitativement la poussée normale de bacilles lactiques et l'influence de divers antiseptiques à desobeset à des températures variables. Plus tard MICHALES [33]

Les chiffres entre crochets [] renvoient à l'index bibliographique en fin de l'article.

substitue au titrage acidimétrique la mesure du pH dans l'étude de la poussée du colibacille.

Mais ces procedes très exacts ne sont jusqu'à présent applicables qu'à un très petit nombre de micro-organismes. L'insuffisance de nos connaissances actuelles sur la biochimie microbienne ne permet pas de les généraliser, et particulièrement de les appliquer aux microbes pathogènes qui doivent ici nous inferesser.

Nous devons donc avoir recours à la fonction de multiplication des germes pour mesurer leur vitalité.

Comment déterminer le nombre de microbes d'une culture?

La méthode générale la plus employée consiste à ensemencer sur milieux solides, gélatine ou gélose, une quantité connue de cette culture, et à compter, soit à la loupe, soit au microscope, les colonies produites après un certain temps d'étuve. Cette méthode, depuis longtemps proposée, est employée journellement dans les analyses d'eau, de lait, etc.; elle a été étudiée et mise au point notamment par les auteurs suivants:

PROUST, 1884; BUCHNER, LONGARD et RIEDLIN, 1887 [8]; MAX NEISSER, 1895 [37]; MAX MULLER, 1895 [34].

Elle a été utilisée par la plupart des auteurs qui ont étudié la poussée microbienne :

BECHNER et ses colladoraleurs, 1887 [8]; BEUNNER et ZAWAREK, 1893 [9]; LAFAR FRANZ, 1893 [20]; MAX MULLER, 1895 [34]; GOTSCHILCE et WEIGARO, 1895 [21]; HEREWERTH, 1901 [23]; OTTO RAIN, 1906 [40]; J. E. LARE CLAYPTON, 1909 [14]; COPLANS, 1910 [15]; MAC KENDRICK et PAT, 1911 [26]; SLATOR, 1913 [46]; PENFOLD, 1914 [39]; A. M. CHESNEY, 1916 [12]; BECHNANX, 1918 [10]; GRABAM SMITH, 1920 [47].

Elle a été utilisée aussi par tous les auteurs cités plus haut qui ont étudié l'action progressive des antiseptiques. Notons que cette méthode très exacte ne donne que le nombre des bactéries vivantes ou plus saxtement des bactéries capables de se reproduire et de donner des colonies.

Mais il peut être intéressant de connaître le nombre total des bactéries. Il existe pour ceci d'autres méthodes :

La méthode la plus simple consiste à évaluer par pesée la messe microbienne d'une culture; cette pesée peut être directe dans le cas d'une culture solide; elle doit se faire après centrifugation et dessication si la culture est en milieu liquide. Cette méthode n'a guère été appliquée à l'étude de la poussée microbienne; citons pourtant, à ce sujet, la technique de Sabouratu [11] pour le titrage des vaccins microbiens. Remarquons qu'il serait possible de substituer à une simple pesée le titrage d'étéments composants principaux, de l'arote par exemple.

Depuis quelques années, on a employé plus fréquemment d'autres

méthodes, elles ont été étudiées surtout pour la préparation des vaccins. Ce sont d'abord les méthodes opacimétriques et néphélométriques.

Ces mesures optiques mises au point per Boland, 1902 [7]; ZELKOW, 1906 [31]; Kober, 1913 [29]; Broon, 1913 [6]; Drever, Duckan et Garder, 1918 [17]; Vlés, 1919 [49]; Léorgle Robert, 1921 [43]; Heckscure, 1921 [23], onl été appliquées à l'étude de la poussée microbienne, notamment en 1902 par Boland, en 1918 par Dersoy et Avery [16], en 1919 par Avery, Gleen et Cullen [2] dans leur étude de la poussée du penumocoque en fonction des ions H, et aussi par Cardor, Laccier et Bachacu [3] dans leurs études sur la croissance du bacille lactique.

D'autres méthodes consistent enfin à compter directement le nombre de microbes : ce sont celles de Klein, 1900 et 1916 [27 et 28]; MULHE, 1900 [35]; Barrer, 1908 [4]; Wright, 1912 [50]; Drever, 1921 [41]; Fries, 1921 [19]; Trocster, 1922 [48]; Seffer, 1922 [45]; Hernques, 1924 [44]; Aussi celles de N. Neisser de Salembert, 3924 [48];

Ces méthod-s ont été presque exclusivement utilisées pour le dosage des vaccins. Seul Herewern en 1901 étudia par la méthode directe de KLEIN la poussée microbienne.

Parmi toutes ces méthodes, nous avons, après quelques essais préliminaires, choisi celle de Neissen; c'est cette méthode de numération directe, quelque peu modifiée, que nous allons exposer ici avec détais. Nous verrons qu'elle permet parfaitement de suivre les variations de la poussée microbienne et aussi les modifications morphologiques que peuvent subir les microbes au cours de cette poussée. Nous exposerons plus tard les résultats que nous avons obtenus en étudiant la multiplication microbienne par la méthode classique des plaques. Nous comparerons les résultats obtenus par les deux méthodes, la première donnant le nombre total de microbes visibles, la seconde uniquement celui des microbes capables de se reproduire.

Nous aurons aussi l'occasion d'étudier plus tard, par comparaison avec les deux précédentes, la méthode néphélémètrique plus rapide et plus simple.

Après avoir étudié la poussée lordinaire normale des micro-organismes dans un milieu favorable, nous étudierons la poussée de ces mêmes micro-organismes dans des milieux additionnés de quantités croissantes de substances antiseptiques.

Nous avons choisi comme microbe d'essai le bacille pyocyanique. Ce microbe est un de ceux que l'on a à détruire dans la pratique; très vivace, il pousse rapidement; mobile, il se propage uniformément et ess cellules filles se séparent facilement, ainsi se produisent peu de ces longues chaînes génantes dans la numération directe et causes d'erreurs très importautes dans les numérations; par ensemencement. Sa forme est nette et ses dimensions assez grandes. Sa nutrition a été bien étudiée et il existe pour sa culture de bons milieux artificiels.

Enfin son pigment très spécial permet de le caractériser avec certitude et lui donne un intérêt absolument particulier.

Nous présentons dans cette première note les résultats obtenus dans l'étude quantitative, par numération directe des germes, de la poussée du bacille pyocyanique en bouillon de culture ordinaire.

MICROBES ET MILIEUX DE CULTURE EMPLOYÉS

Le microbe utilisé dans les trois premières expériences était un bacille pyocyanique typique isolé et identifié aux travaux pratiques de bactériologie de la Faculté de Pharmacie. Celui de la quatrième expérience était un bacille pyocyanique typique provenant de l'Institut Pasteur.

Nous avons employé pour chaque essai une culture sur gélose placée vingt-quatre heures à l'éture à + 37°. Les colonies étaient émulsionnées dans une solution de chlorure de sodium à 7 $^{\circ}/_{\circ\circ}$, et cette émulsion servait à ensemencer un bouillon de culture.

Pour que ce dernier soit plus constant, nous l'avons préparé avec de l'extrait de viande Liebig.

Pour préparer ce bouillon, on dissout à feu doux 10 gr. d'extrait de viande dans 1.000 gr. d'eau distillée, et on y sjoute 20 gr. de peptione pepsique et 5 gr. de chlorure de sodium. Le pH est ensuite amené à 7 par addition ménagée de soude (méthode colorimétrique de C.ARK et Loss). Après avoir porté à l'autoclave à 120° pendant quinze minutes, on filtre à chaud sur filtre mouillé, puis on vérifie le pH 7 du filtrat. Le bouillon ainsi obtenu est réparti, en nombre connu de centimètres cubes, dans des fioles d'ERLENSETER contenant des billes de verre, et il est stériligé à 115° pendant vinst minutes.

Le bouillon gélosé servant à la conservation des souches est préparé de la facon suivante :

30 gr. de gélose sèche sont mis à macérer une heure dans l'eau; après expression, cette gélose est placée dans un récipient conteaunt 1.000 cm² du bouillon précédent. Le tout est porté à l'ébullition et, après refroidissement, le pH est ramené à 7. Gélose et bouillon sont portés à l'autoclave et chauffés à 120° durant vingt minutes. Puis on filtre sur papier mouillé à l'eau bouillante, en maintenant l'appareil de filtration dans l'autoclave ouvert, en vapeur fluente. On répartit en tubes le milieu ainsi obtenu, par fractions de 5 cm² et on stérilise à 115° pendant vingt minutes.

Les tubes et fioles de gélose et de bouillon sont capuchonnés et conservés au frais (*).

 Afin d'avoir, au cours de nos essais, un milieu de composition constante, nous avons mis en réserve une quantité suffisante de l'extrait de viande Lizzuo et de la peptone utilisés.

TECHNIQUE UTILISÉE POUR LA NUMÉRATION DES GERMES

Après avoir essayé la méthode de Wright, nous avons adopté celle de Neisser, en la modifiant légèrement pour la fixation et la coloration des germes.

On mélange 1 volume de sang (sang de lapin prélevé dans la veine marginale de l'oreille) à 1 volume de solution de citrate de soude à 1,5 °/, et on ajoute 1 volume de suspension microbienne (émulsion, culture pure ou diluée) (*).

On fait alors, avec un fil de platine en anse, quelques étalements sur lames bien propres, et on sèche rapidement ces préparations par agitation à l'air. On les colore ensuite par la technique de TRIBONDEAU.

Les microbes se présentent nettement colorés en bleu violacé, les hématies sont colorées en rouge; microbes et hématies sont faciles à compter. On peut du reste, pour faciliter la numération, avoir recours à un oculaire quadrillé.

Le nombre d'hématies par centimètre cube de sang ayant été préalablement établi à l'hématimètre, on détermine la proportion relative des hématies et des microbes existant dans les mêmes champs, et l'on a ensuite, par un calcul très simple, la quantité de microbes contenus dans 1 cm' de suspension microbienne.

PRÉPARATION DE L'ÉMULSION D'ENSEMENCEMENT, ENSEMENCEMENT ET CULTURES

L'émulsion microbienne était faite assez dense pour pouvoir donner par dilution une émulsion contenant 300 millions de germes par centimètre cube. On émulsionnait pour ceci 3 ou 7 anses de culture sur gélose dans 10 cm² de solution physiologique (*).

En ensemençant 1/10 de centimètre cube de cette émulsion diluée par 5 cm² de bouillon nutritif, nous avions au départ de la culture sensiblement 10 millions de zermes par centimètre cube.

Cette culture était alors placée à l'étuve à 37°, couverte d'un capuchon de caoutchouc. Des numérations étaient faites à intervalles variables pendant les heures et les jours suivants; on opérait au début sur le bouillon pur, puis sur celui-cidilué au 1/3 ou au 1/10 lorsque le nombre de microbes y était devenu assez grand.

- 1. Le mélange sang et solution de citrate de soude, se conserve très bien à la glacière pendant plusieurs jours. Une numération s'effectue facilement avec un mélange de 0,5 cm² de sang, 0 cm² 5 de solution citratée et 0 cm² 5 de suspension microbienne. Avec 3 cm² de sang, on peut donc facilement faire de 4 à 3 numérations.
- 2. Durant la numération et la dilution, cette émulsion était conservée dans la glace fondante.

Nous allons donner en détail la marche de nos expériences :

Expérience nº I : 7 mai 1926.

a) Préparation de l'émulsion d'ensemencement.

Hématies par centimètre cube de sang 5.740 millions.

Examen des préparations faites avec le mélange :

Sang + solution de citrate de soude + émulsion microbienne.

Sur chacune des 4 lames préparées a été examiné un nombre de champs suffisant pour que le nombre total des hématies comptées atteigne au moins 2,000.

Pour 2.136 hématies on compte 478 microbes. Le nombre des microbes par centimètre cube est donc : $\frac{478 \times 5.740.090:000}{1.284} = 1.284$ millions.

Pour avoir use émulsion contenant sensiblement 500 millions de microbes par centimètre cube, il a donc fallu prendre $\frac{1}{1,254} = 0$ cm² 38 de l'émulsion première et l'amener à 4 cm² par addition de solution physiologique 4 7 γ_{ths} .

4/10 de cm², soit 50 millions de germes, est alors ensemencé dans-5 cm² de bouillon et placé à l'étuve à 37°, le récipient étant recouvert d'un capuchon de caoutchouc.

A ce moment, le bouillon est aussi clair qu'avant l'ensemencement.

b) Etude numérique de la poussée microbienne.

7 msi (12 heures). Eusemencement 10 millions de germes par cm²

 $7\ mai,\ 14\ heures\ (deuxième\ heure\ de l'expérience)$: Bouillon à peine trouble.

49 microbes pour 2.034 hématies, soit. . . . 53 millions de germes par cm² 48 heures (sixième heure de l'expérience). Bouillon nettement trouble :

35 micr. pour 2.048 hém., soit. 454 millions de germes par cm². 22 h. (10° h.) 303 micr. pour 2.027 hém., soit. 857 millions de germes par cm³

8 mai, 42 heures (vingt-quatrième heure). Numération faite sur le bouillon dilné au 1/5. En tenant compte de cette dilution on a :

500 micr. pour 2.013 hém., soit. 1.245 millions de germes par cm 14 h. (26c h.) 915 mier. pour 2.032 hém., soit. 2.580 millions de germes par cm 22 h. (31 h.) 956 micr. pour 2.029 hém., soit. 2.757 millions de germes par cm 22 h. (31 h.) 250

 $40\ mai,\ 42\ heures$ (soixante-douzième heure). Numération sur bouillon dilué au 1/10

990 micr. pour 2,070 hém., soit. 2.742 millions de germes par cm³

Expérience nº II : 22 mai 1926.

Hématies par centimètre cube de sang . . . 5.100 millions.

Numération du mélange d'émulsion microbienne et sang citraté :

268 microbes pour 2,236 hématies.

```
soit 268 × 5.100.000.000
                        . . . . . . . . . . . 611 millions de germes par cmª
          2.236
```

Pour avoir 500 millions de germes par centimètre cube : $\frac{1 \times 500}{0.01} = 0$ cm³ 84 sont amenés à 1 cm3.

1/10 de cm² est ensemencé dans 5 cm² de bouillon et placé à l'étuve à 37°.

22 mai. 22 h. ensemencement et mise à l'étuve. 10 mi:lions de germes par cm² 24 h. (2° h.) 18 micr. pour 2.011 hém. 45 millions de germes par cm² 23 mai. 10 h. (12th.) 625 micr. pour 2.109 hém. 1.506 millions de germes par cm 14 h. (16c h.) 836 micr. pour 2.208 hém. 1.922 millions de germes par cm.

18 h. (20° h.) (nouveau prélèv. de sang sur lapin différent : 4,760 mil. d'hém. par cm²), 813 micr. pour 2.030 hém. 1.902 millions de germes par cm² 24 msi. 9 h. (35° h.) 1.120 micr. pour 2.062 hém. 2.576 millions de germes par cm² 25 mai. 11 h. (61* h.) 1.200 micr. pour 2.076 hém. 2.748 millions de germes par cm²

Expérience nº III : 28 mai 1976.

Hématies par centimètre cube de sang . . . 4.640 millions.

Numération du mélange d'émulsion microbienne et sang citraté : 440 microbes pour 2.000 hématies.

Sait $\frac{440 \times 4.640.000.000}{1.020}$ = 1.020 millions de germes parcentimètre cube.

Pour avoir 500 millions de germes par centimètre cube $\frac{1 \times 500}{1.000} = 0$ cm² 49 sont amenés à 1 cm2.

1/10 de cm² est ensemencé dans 5 cm² de bouillon et placé à l'étuve à 37°.

10 millions de germes par cmº

25 millions de germes par cmº

59 millions de germes par cm²

132 millions de germes par cmª

28 mai. 18 heures, ensemencement et mise à 20 h. (2° b.) 11 micr. pour 2.016 hém.

22 h. (i* h.) 26 micr. pour 2.019 hém. 24 h. (6° h.) 62 micr. pour 2.170 hém. 29 mai. 12 h. (18° h.) 920 micr. pour 2.133 hém. 2.001 millions de germes par cm3

19 h. (25° b.), (nouveau prélèv. de sang sur lapin différent : 4.940 mill. d hém.

par cm3), 1.100 micr. pour 2.039 hém. 2.662 millions de germes par cm3 31 mai. 19 h. (73° h.) 1.070 micr. pour 2.052 hém. 2.568 millions de germes par cm³ 1er juin. 19 h. (97c h.) (nouveau prélèv. de sang

> sur lavin différent : 4.240 mill. d'hém. parcm3) 1.200 micr. pour 2.202 hém. 2.688 millions de germes par cm8

Expérience Lo IV : 8 nov. 1926.

Hém. par centimètre cube de sang . . 6.200 millions de germes par cm².

Numération du mélange d'émulsion microbienne et sang citraté : 730 microbes pour 2.552 hématies :

Soit $\frac{730 \times 6.200.000.000}{2.552}$ = 1.766 millions de germes par centimètre cube.

Pour avoir 500 millions de germes par c ntimètre cube : $\frac{4 \times 500}{1.766} = 0 \text{ cm}^3 28$ sont amenés à 1 cm².

2/10 de cm³ sont ensemencés dans 10 cm² de bouillon et placés à l'étuve à 37°.

```
8 nov. 15 h. ensemencement et mise à l'étuve.
29 h. (% h.) 8 micr. pour 24.46 hem.
9 nov. 9 h. (% h.) 1. 80 micr. pour 24.46 hem.
18 h. (27 h.) 8 50 micr. pour 2.43 hem.
2,560 millions de germes par cm²
18 h. (27 h.) 8 50 micr. pour 2.43 hem.
2,560 millions de germes par cm²
10 nov. 9 h. (42 h.) 8 50 micr. pour 2.46 hem.
2,165 millions de germes par cm²
11 nov. 9 h. (64 h.) 1,680 micr. pour 2.46 hem.
2,500 millions de germes par cm²
```

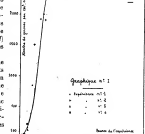
Ces différents chiffres peuvent être portés sur un graphique (gra-

2500

phique I) où les abscisses correspondent à l'âge des cultures et où les ordonnées représentent le nombre de microbes par centimètre cube de bouillon nutritif. Les premières heures de la poussée microbienne sont étudiées dans le graphique voisin (graphique II) où les unités choisies sont plus grandes. Nous voyons que



D'après le simple examen de ces cour-



bes, en envisageant seulement l'accroissement du nombre des microbes, le phénomène se produit en plusieurs phases :

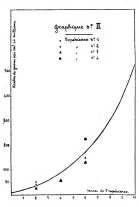
Une première où l'accroissement se fait lentement ;

Une deuxième commençant vers la 6° ou 7° heure, où l'accroissement s'accélère;

Une troisième commençant vers la 18° heure où l'accroissement se ralentit:

Une quatrième enfin, où le nombre de microbes est stable.

Mais cet examen superficiel est insuffisant. Pour suivre vraiment la marche du phénomène, il faut bien comprendre ce qu'est la multiplication microbienne et voir qu'elle ne se confond pas absolument



avec l'accroissement

Noussavonsqu'une cellule microbienne se multiplie par partage en deux nouvelles cellules. La multiplication microbienne se fait donc parunesériede bipartitions successives.

parune série de bipartitions successives. Connaissant le nombre de microbes, au début et à la fin d'une période, nous pouvons calculer le nombre de bipartitions produites dans ce temps donné, et, par conséquent, la durée d'une bipartition, c'est-à-dire le temps decessaire à la formation d'une génération.

Calculons, par exemple, le nombre

de bipartitions produites pendant des périodes de trois heures, au cours de l'expérience: Soit a le nombre de microbes au début d'une période et b le nombre

de microbes à la fin de cette période de trois heures. Soit x le nombre de bipartitions effectuées pendant ces trois heures.

Décomposons le phénomène : Après une bipartition, nous avons $a \times 2$ microbes.

Après deux bipartitions, nous avons $a \times 2$ microbes.

Après trois bipartitions, nous avons $a \times 2 \times 2 \times 2$ microbes.

Après quatre bipartitions, nous avons $a \times 2 \times 2 \times 2 \times 2$ microbes. Après x bipartitions nous avons $a \times 2^x$ microbes.

Or, après x bipartitions nous savons par expérience que nous avons le nombre b de microbes.

Nous pouvons donc écrirs : $a \times 2^x = b$..

$$2^{x} = \frac{b}{a}$$
, c'est-à-dire $x = \frac{\log b - \log a}{\log 2}$.

Comme $\cos x$ bipartitions se sont produites en trois heures, nous pouvons dire que la durée moyenne d'une bipartition pendant la période considérée s'exprime par la relation :

$$y = \frac{180}{\pi}$$
, en minutes.

Nous pouvons donc, par le nombre et la durée des bipartitions, suivre de trois heures en trois heures la poussée microbienne et ainsi nous faire une idée très exacte de la rapidité de la multiplication microbienne aux diverses phases de la courbe.

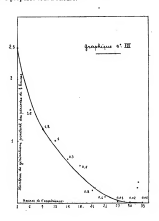
Le tableau suivant permet de suivre le nombre de bipartitions se

HEURES Périodes de 3 heures	MOMBRE DE NICROBES PAR CM ³ au début et à la fin de chaque période	LOGARTHMES dos nombres su début de chaque période NOMBEE de générations pendant chaque période	TEMPS DE PRODUCTION d'une génération pendant chaque période					
Heures. De 0 à 3	10 millions à 60 millions.	7 » 2,5	$\frac{180}{2,5} = 72 \text{ minutes.}$					
De 3 à 6	60 — á 170 —	7,77 1,5	120 —					
De 6 à 9	170 — à 400 —	8,23 1,2	150					
De 9 à 12	400 — à 800 —	8,60 1	180					
De 12 à 15	800 — à 1.300 —-	8,90 0,7	257					
De 15 à 18	1.300 à 2.000	9,11 0,6	300 —					
De 18 à 21	2.000 - å 2.300 -	9,30 0,2	900 —					
De 21 à 24	2 300 — à 2.500 —	9,36 0,1	1.800 —					
De 24 à 27	2.500 — à. 2 550 —	. 9,39 0,03	6.000 —					
De 27 à 30	2.550 — à 2.600 —	9,40 0,02	9.000 —					
De 30 à 33	2.600 — á. 2.620 —	9,41 0,01	18.000 -					
De 33 à 36	2.520 — à 2.620 —	9,41 0	00					

succédant de trois heures en trois heures, et la vitesse de formation

d'une génération aux différents temps. Ces chiffres sont ceux de la courbe moyenne.

Considérons maintenant, non plus l'accroissement absolu du nombre de microbes, mais l'accroissement relatif, c'est-à-dire la multiplication qui seule traduit la vitalité des organismes : il nous faut alors donner de notre courbe une explication toute différente de celle que nous avons pronosée tout à l'heure.



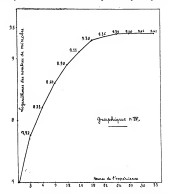
Si'nous examinons le nombre de bipartitions pendant les périodes successives, nous voyons, ce que confirme évidemment la vitesse de génération, que la multiplication est à son maximum d'intensité des les premières heures; puis son intensité désroit peu à peu très régulièrement jusqu'à devenir nulle au moment où le nombre de microbes reste stationnaire. Ceci devient encore plus apparent sur le graphique III où sont 'portés en ordonnées les nombres de générations et en abscisses les heures, et sur le graphique IV où sont 'portés en ordonnées les

logarithmes des nombres au début de chaque période et en abscisses les heures.

Malgré les apparences de la courbe des nombres (graphique I), nous ne sommes donc en présence que d'une seule et unique phase, phase dans laquelle la rapidité de multiplication décroît très régulièrement jusqu'à devenir nulle.

Il est intéressant aussi de considérer en eux-mêmes les temps de génération :

Nous voyons sur le tableau ci-dessus que le temps de génération le



plus rapide est atteint dans les trois premières heures. Il est de soixantedouze minutes. C'est un temps moyen.

En fait, d'après nos chiffres expérimentaux, le calcul du temps de génération dans les deux premières heures nous donne :

Pour	la	première expérience							50	minutes.
_	la	denxième expérience							57	
		troisième expérience								
	I a	anatrième expériesce							84	

Le temps le plus court que nous ayons trouvé pour une génération du

bacille pyocyanique, dans les conditions de l'expérience, est donc de cinquante minutes.

Il nous faut comparer ces résultats à ceux qu'ont trouvés les divers auteurs qui se sont occupés de la question.

(A suivre.)

JEAN RÉGNIER.

SEZANNE LANBIN.

Pilules d'extrait de belladone rongées par les insectes.

Un pharmacien de Nancy (ut très étoané, un jour, en ouvrant un flacon bouché et cacheté renfermant 30 gr. de pilules argentées d'extrait de belladone à 1 centigr., de constater que toutes, ou presque toutes, portaient un trou rond, parfaitement régulier. Au fond du flacon, il trouva une poussière brune et de nombreux petits Coléoptères vivauts. Or, il possédait ce flacon depuis deux ans au moins, et le bouchon était intact ainsi que l'étiquette ronde qui le recouvrait. L'obturation était parfaite.

J'ai eu l'occasion d'examiner ces pilules. Presque toutes étaient perforées. En fendant une pilule par son milieu, on trouvait au centre une cavité arrondie de 2 mm. de diamètre environ. L'orifice à l'extérieur avait 1 mm. de diamètre.

Quelques pilules étaient tellement rongées à l'intérieur, qu'elles tombaient en poussière à la moindre pression entre les doigits. Le poids des rares pilules intactes variait de 48 à 50 milligr., mais j'ai trouvé des pilules perforèes qui ne pesaient plus que 33 et même 22 milligr. Dans quelques-unes, on trouvait une larve morte, recroquevillée dans la loge centrale qu'elle avait creusée.

En écrasant une pilule au mortier et examinant la poudre au microscope, on retrouvait les éléments de la poudre de réglisse et de la poudre de cacao. Quant à la poussière qui garnissait le fond du flacon, elle était formée de petites masses brunes, arrondies, amorphes, dans lesquelles on retrouvait queiques grains d'amidon plus ou moins altérés. Cette poussière représentait évidemment les excréments des larves.

Je n'ai pas trouvé de larves vivantes, mais la plupart des adultes étaient encore vivants. Depuis deux ans au moins que ce flacon de pilules était rangé dans une armoire, il faut bien admettre que les adultes peuvent résister longtemps dans des conditions fort précaires, c'est-à-dire dans un flacon de 30 cm' bermétiquement bouché.

La détermination de l'insecte a été facile. Il s'agit d'un Coléoptère brun, de 2 mm. 1/2 de long environ, malheureusement trop connu dans toute l'Europe, l'Anohium paniceum ou Vrilette du pain (Anohium, du grec Ανοδιόω, je ressuscite).

Voici la description du genre Anobium que donne Girard, dans son Traité élémentaire d'entomologie (Paris, Baillière, 1873).

Anobium Fabr. Coléoptères-Anobiides.

Mandibules larges et dentées. Antennes de onze articles, les troiderniers formant une massue, lâche et longue, surtout chez les mâles. Corps pubescent, cylindroïde ainsi que les élytres.

Les larves ont le corps court, blanc, charau, renflé en avant, recourté en arrière et entièrement recouvert de petits poils très fins. La tête, demi-cornée, lisse, arrondie, très petite, porte deux très petits antennes d'au moins deux articles, et à côté de chacune, un très petit stemmate sphérique. La bouche offre un labre saillant, des mandibules courtes, arquées, tri ou quadri-dentées, des máchoires unitobées avec palpes de trois articles, une lètre inféreiure arrondie à palpes de deux articles. Les pattes sont assez longues, de quatre articles, héritsées de longs poils. Les segments thoraciques et abdominaux sont couverts de plis fins, transversaux et munis de spinules; le dernier segmentabdominal porte en dessous un petit mamelon pseudopode, au centre duquel est l'anus.

Selon E. Perris, les larves se développent en un an. L'accouplement des adultes a fieu presque aussitôt après l'éclosion.

L'Anobium paniceum ne recherche pas exclusivement, comme semble l'indiquer son nom, le pain dur, mais encore les substances végétales riches en matières amylacées ou sucrées; il se tient dans les graincteries, dans les herbiers, en compagnie du Ptine voleur (').

Ce sont les larves qui, surtout, causent des ravages; elles creusent des trous, des galeries, dans les racines, les écorces, puis se ménagent une logette assez spacieuse où se fera leur transformation en nymptes. Au boût de quelques semaines, celles-ci sont devenues des insectes parfaits, qui continuent l'œuvre des larves en pratiquant des trous par où ils s'échapenet ud delors.

L'Alobium puniceum est une véritable plaie dans les drogueries, et it est fort difficile de s'en débarrasser. Dans un lot de poudre de réglisse, par exemple, on éliminera bien les insectes adultes par un tamisag-soigné, mais non les œufs. Le droguiste qui reçoit de la poudre de réglisse contenant des œufs ne peut s'en apercevoir que le jour où ce-œufs ont évolué pour donner d'abord des larves, qui dévorent l'amidon de la noudre, et ensuite des Coléobères. La poudre est perdue.

Pour protéger les collections de matière médicale contre les attaques de l'Anobium, on a essayé divers moyens, sans résultats appréciables,

1. A. E. Brein. Les Insectes (édit. française par J. Könkel d'Herculais), Paris, Baillière, p. 246 et suiv.

que je sache : mercure, cyanure de potassium, formol, dans un cristallisoir au fond du bocal. Lorsque l'Anobium a envahi les magasins d'une droguerie, je ne connais pas de procédé de destruction qui soit pratiquement applicable. à moins d'être pire que le mal.

La première idée qui vient à l'esprit, pour qui ne connaît pas les mœurs de l'Anobium, est que la perforation des piules a eu lieu de dehors en dedans. Mais alors il aurait fallu que les insectes aient été introduits dans le flacon en même temps que les pilules, et que leur présence ait échappé à l'ouvier chargé du conditionnement, ce qui est difficile à admettre, car il y avait presque autant d'insectes que de pilules. Autrement, il faut que l'insecte se soit développé à l'intérieur de la pilule. Mais alors, comment se fait-il que les larves ou les œufs n'aient pas été broyés, pulpés, pendant la préparation de la masse pilulair e? Cest cependant ce qui est arrivé, et voic comment.

La maison de droguerie qui a fourni les pilules a bien voulu me communiquer les fenseignements suivants concernant la fabrication.

On prépare un noyau avec l'extrait et quantité suffisante de poudre de réglise. Il est certain que, pendant le travail mécanique nécessaire pour obtenir une masse pilulaire bien homogène, larves et œufs, s'il y en a, tout a été brové.

La division de la masse pilulaire est faite à la machine à diviser, et les noyaux ainsi oblenus sont amenés au poids de 3 centigr. environ par enrobage à la turbine avec quantité suffisante d'un mélange de poudre de cacao et de poudre de gomme arabique. L'argenture se fait aussi à la machine, et l'adhérence de la première couche d'argent en feuilles est obtenue avec une solution éthérée d'acide acétique (de faible concentration en acide).

C'est donc très vraisemblablement dans la poudre de cacao que se trouvaient les œufs d'Anohium, trop petits pour être aperçus à l'œil nu. L'enrobage à la turbine n'est pas suffisant pour les détruire, et ils peuvent attendre en toute sécurité l'époque de leur développement.

J'ai pensé qu'il était utile de publier cette observation, pour que les pharmaciens ne se hâtent pas trop de jeter la pierre aux fabricants qui n'en peuvent mais.

P. GRÉLOT.

Professeur à la Faculté de Pharmacie de Nancy.

Yagé, Ayahuasca, Caapi et leur alcaloïde : télépathine ou yagéine.

[Suite (1)].

En 1925, Alearracin (*) consacre à l'étude du Yagé un important Memoire que nous avons dit raduire intégralement et dans lequel on trouve quelques observations nouvelles et intéressantes. Malheureusment, à l'instigation de VILLAER, ALBARRACIN a alourdi ce travail, d'une part de la reproduction fidèle des observations déja publiées par ce dernier, d'autre part de la critique sévère et exagérément partiale des travaux de Zeada BAYONS et GLABEENNS.

Certes, comme Albarbach, nous pensons que l'histoire de télépathie dont, si l'on en croit Zerda Bavor, le colonel Moralles aurait dà au Yagé d'être le héros, apparaît a priori comme « une très grande fable qui a pris corps par la volonié et la fantaisie de cet explorateur ». Comme Albarbach aussi, nous croyons que « peu avisés ont été ceux qui ont cru que l'expédition de Bavor avait tiré de la forêt colombienne le prodige d'une plante magique dont l'extraordinaire pouvoir allait étonner et déconcerte les savants ». Et certes, il fallait toule la naïveté de l'occultiste Warcollier (¹) pour ajouter foi à de telles sornettes, auxquelles, nous l'avons dit plus haut, son auteur lui-mème a dénié toule valeur scientifique.

Remarquons toutefois que c'est à tort qu'Aleasakacıx affirme que le colonel Morales n'ayant absorbé que XVI gouttes d'une préparation de Yagé considérée par Zeira. Bavos comme le principe actif de cette drogue, ne pouvait avoir aucune hallucination puisqu'à cette dose une solution concentrée de l'alcaloide est absolument sans action. En effet, a priori rien ne prouve que la décoction de la plante ait la même action que l'alcaloide qu'on en extrait; a posteriori les observations déjà rapportées de Cardenas montrent qu'une dose de XXV gouttes de solution aqueuse de Yagé peut provoquer des songes (Cardenas, 4º observation, n. 28).

Comme Albaracia nous considérons aussi que Zeno Bavos s'est gorssièrement abusé en admettant que les hallucinations provoquées par le Tagé chez les indigènes correspondent à des faits réels. Que ces indigènes, à la mentalité quasi animale, l'admettent et le proclament, rien la d'étonnant, mais que des civilisés tiennent de telles assertions pour réelles et cela sans le moindre contrôle, c'est pour nous, comme pour Albaracata, « inadmissible et inexplicable ». En réalité l'homme

Voir Bull. Sc. Pharm., 34, p. 337, juin 1926.

Leofoldo Albanbacin. Contribucion al estudio de los alcaloides del Yagé. Bogota, 1925, 79 pages in-8°.

^{3.} WARCOLLIER. La télépathie. Paris, 1923, chap. 4.

civilisé auquel on administre soit une décoction de Yagé, soit une solution de l'alcaloïde qu'on en extrait, éprouve parfois des hallucinations, mais toujours il les tient pour telles.

Par contre, nous ne pouvons, comme Albarracia, dénier l'existence du délire furieux que, d'après ZERDA BAYON, le Yagé provoque chez les indigènes. Que les blancs, soumis à l'action tant de la décoction de Yagé que de l'alcaloïde qui s'y trouve, conservent leurs facultés intellectuelles et éprouvent non point un délire furieux, mais une asthénie telle qu'il leur faut rester couchés, cela semble incontestable. Mais il convient de ne pas oublier que les indigènes ont recours à des doses de Yagé bien supérieures à celles qu'on a employées chez les blancs, doses qu'ils peuvent supporter non seulement par suite d'une longue accoutumance, mais aussi en raison de l'infériorité de leur système nerveux. Il faut également tenir compte de ce que l'intoxication alcoolique provoque chez certains êtres une véritable « fureur inconsciente » (1), alors que chez d'autres elle ne détermine qu'un affaiblissement musculaire tel, que le patient se tient debout difficilement et même « est absolument réduit à l'état de masse inerte » (1). Nous considérons quant à nous, qu'on ne peut dénier au Yagé la possibilité de provoquer chez les indigènes un délire furieux, car un tel effet a été constaté non seulement par BAYON, mais par ROCHA. En outre, TYLER et SPRUCE ont eux aussi observé que les indigènes sont plongés dans un état de délire furieux quand ils absorbent une décoction d'Avahuasca, plante qui - nous le montrerons plus loin - paraît identique à celle qu'on désigne communément sous le nom de Yagé.

Enfin, contrairement aussi à Albarbaun, nous persons que ce n'est pas à tort que Bayon attribue à la décoction de Yagé la propriété de provoquer chez l'homme des visions de couleur bleue. Si Albarbaun n'a pas noté ce phénomène chez les individus auxquels il administra du chlorhydrate de yagéine, on ne peut oublier que Canbesax a constaté sur lui-même ce phénomène après absorption de 10 gr. d'une décoction de Yagé. En outre, Koon Geursems signale, lui aussi, que la décoction de Yagé. En tibriller devant ses eveux d'illusjoires hueurs de couleur vive.

Si quelques-unes das critiques formulées par Albarbach à l'encontre de Zerob Bayon nous ont par justifiées, celles qu'il aftesse à Caronxas ont presque toutes été dictées par une regrettable partialité. Evidemment, on peut regretter avec Albarbach que Carbunas n'ait indiqué ni le mode de préparation exact des solutions de Yage qu'il a expérimentées chez l'homme, ni le titre de la solution de télépathine qu'il a administrée à deux de ses patients.

Mais en ce qui concerne la symptomatologie de l'intoxication yagéi-

G. Poucaer. Leçons de Pharmacodynamie et de Matière médicale, 2, Paris, 1901, p. 210-213.

nique chez l'homme, nous ne pensons pas, comme Albarracin, que CARDENAS l'ait faussement décrite. L'action des fortes doses de Yagé (et non d'alcaloïdes) que Cardenas a étudiée sur lui-même concorde avec les observations de plusieurs explorateurs. Bien plus, Albarracin a luimême observé sur certains de ses patients plusieurs des symptômes que. d'après lui, Cardenas aurait signalés par erreur; en particulier la faiblesse des membres inférieurs et la céphalée (Albarbacin, observation IV).

Quant aux visions de couleur bleue que CARDENAS aurait observées sur lui-même et dont Albarracin nie absolument l'existence, nous en avons délà discuté à propos des critiques formulées par ce dernier au suiet du travail de Bayon.

Les critiques d'Albarracin, relativement aux observations que Car-DENAS a faites de l'action sur l'homme des faibles doses de Yagé, ne nous paraissent pas plus justifiées. Si Cardenas a constaté que ses patients s'endormaient alors que ceux d'Albarracin restaient éveillés, c'est que le premier a fait ses expériences à l'heure du coucher, tandis que le second prenait ses observations pendant la journée. Quant à la coloration des urines à la suite de l'absorption du Yagé, Albarracin l'a luimême observée; il parle - il est vrai - de fluorescence violette alors que Cardenas note une coloration vert olive, mais on ne doit pas oublier qu'il a employé l'alcaloïde alors que Cardenas a utilisé la décoction de la plante.

Quant aux doses que Cardenas a administrées à ses patients, Albar-RACIN est mal fondé à les trouver trop faibles puisqu'il déclare lui-même qu'il ignore le mode de préparation des solutions de Yagé employées par Cardenas.

Par contre, Albarbacin admet que Cardenas a décrit exactement les symptômes de l'intoxication par le Yagé chez les animaux. Mais il affirme qu'aux doses employées par Cardenas, l'alcaloïde du Yagé agit beaucoup plus fortement que ne l'a dit ce dernier.

Chez la grenouille, CARDENAS aurait employé 7 centigr. pour provoquer la mort de l'animal, tandis qu'Albarracin l'avait constatée après une dose de 1 centigr.; mais, outre que ce dernier a employé de très petites grenouilles (poids : 4 à 8 gr.), on ne peut penser que Car-DENAS ait voulu fixer le seuil de la toxicité de l'alcaloïde du Yagé; il s'est en effet borné à noter qu'une dose de 3 centigr. était très fortement toxique pour la grenouille, une dose de 7 centigr. mortelle. Ajoutons encore qu'il a peut-être utilisé un alcaloïde moins purifié que celui d'Albarbacin.

Relativement aux expériences que Cardenas a faites sur le rat blanc et le lapin, Albarbacin ne peut faire qu'une critique, c'est qu'avec les doses injectées les symptômes ont dû apparaître plus rapidement que ne le dit Cardenas. En outre, chez le chien, Cardenas a parlé de sommeil. alors qu'Albarbacin note que l'animal tombe sur le flanc et est relativement calme pendant l'intervalle des convulsions. Ce sont probablement ces périodes de calme que Cambras a considérées comme un véritable sommeil, mais comme il n'a fait chez le chien qu'une seule expérience, on ne neut lui reprocher sévèrement cette erreur d'observation.

Allabración critique encore les caractères chimiques attribués par Carderas à son alcaloïde, ainsi que la méthode d'extraction choisie par lui. Mais ses critiques sont encore presque toutes injustifiées. Carderas dit bien que son alcaloïde est actif sur la lumière polarisée, alors qu'Allabracia le considère comme inactif, mais le premier a parlé des cristaux, le second de la solution alcoolique de la base et de la solution aucuse de ses sels.

CARDENAS note qu'au cours de l'extraction du Yagé, la solution sulfurique des alcaloïdes bruts a une fluorescence verte. Cela n'a rien à voir avec la fluorescence violette que présente, d'après ALBARRACIN, la solution de l'alcaloïde et de ses sels à l'état de pureté.

Pour Cardenas, I alcaloïde du Yagé cristallise en cristaux prismatiques groupés en étolie, alors que, pour Alearbaux, les cristaux seraient des prismes obliques à base rhomboïdale. Etant donné les petites dimensions des cristaux, ce sont des différences d'autant moins importantes que Cardenas n'a pas obtenu ses cristaux par le même procédé du ALBARRACIN.

Quant aux réactions colorées indiquées par Cardexas, ce sont elles qui sont exactes et non celles d'Albarbarch, et c'est absolument à tort que ce dernier considère les réactions colorées indiquées par VILLAbba comme seules caractéristiques de son alcaloïde. En effet — comme nous l'avons déjà dit — ces réactions ont été obtenues à tort non avec l'alcaloïde, mais avec sa solution. Quant à la réaction de l'alcaloïde avec l'acide sulfurique et le bichromate, Cardexas indique : bleu sondre passant au noir et Albarbarch : violet foncé presque noir; on avouera que la différence est de celles qu'il vaut mieux passer sous silence. Enfin, la solution de l'alcaloïde dans l'acide sulfurique est bien jaune, comme l'a dit Cardexas, et non iacolore, comme le prétend Albarbarch.

Mais ce qu'Albarrach voudrait surtout démontrer et sur quoi il revient à plusieurs reprisse (p. 22 et p. 74), c'est que le nom de télèpie-thire donné par Carobarra à l'alcaloïde du Yagé doit étre remplacé par celui de pagéine que Villalba a postérieurement attribué au même alcaloïde. Or, le principe de la priorité veut qu'un alcaloïde soit désigné sous le nom que lui a attribué celui qui l'a isolé le premier. Peu importe que le nom de cet alcaloïde ne rappelle rien de la plante dont on l'extrait, comme c'est le cas par exemple pour les alcaloïdes du Grenadier que Tarrat près a jadis dédiés à PELLETIER, et aussi pour la morphine.

Après avoir réfuté la presque totalité de l'œuvre critique d'Albarbacis, il nous reste à examiner les données nouvelles qu'on trouve dans son travail Au point de vue botanique, Albarracin ne donne, lui encore, que bien peu de précisions sur le Yagé.

D'après lui, c'est un arbuste grimpant dont la tige ramifiée ne dépasse pas une hauteur de 2 m. et un diamètre de 5 cm. Les tiges présenient des nodosifés de plus en plus espacées à mesure qu'on s'éloigne de la base de la plante, la distance entre leurs nodosités pouvant atteindre 40 et même 50 ctm. « Les ramifications qui se détachent des nœuds... peuvent émettre des racines en un point de leur trajet et donner ainsi naissance à un nouvel arbuste qui acquiert plus tard une existence propre »... Les racines, qui sont grosses, fasciculées et ramifiées, s'enfoncent peu dans le sol, mais s'étendent en rampant. Les feuilles sont opposées et longuement péticlées; leur limbe oblong, multinerve et lisse, est d'un vert sombre sur sa face supérieure, d'un vert plus clair sur sa face inférieure. Le Yagé « manque de fleurs ».

« La coupe transversale de la tige montre une couronne de faisceaux ligneux » Enfin le Yagé ne serait pas cultivé par les indigènes, car il croîtrait spontanément en quantité suffisante.

Au point de vue chimique, Alasaracın reproduit le travail de Vit-Lama. Il le complète cependant en signalant que l'on obtient les sels de yagéine en ajoutant l'alcaloide à la solution d'ibée de l'acide correspondant jusqu'à réaction neutre; on les purifie ensuite par recristallisation. Ces sels sont colorés en vert clair et solubles dans l'eau et l'alcooi; ils cristallisent bien dans ce dernier solvant. Leurs solutions concentrées sont vertes, leurs solutions d'illuées ont une fluorescence violette. Ces solutions sont inactives sur la lumière polarisée et ont une réaction neutre et une saveur flexèrement amère.

La yagénine qu'on peut obtenir en cristaux incolores est soluble dans l'eau, l'alcool et le chloroforme. Elle s'oxyde et se transforme en une substance rose indéterminée.

Au point de vue pharmacodynamique, Albarbacin reproduit d'abord les observations de Villalba.

En outre, il note que chez la grenoville une dose de 2 milligr. chez un animal de 4 gr., une dose de 10 milligr. chez un animal de 8 gr., déterminent la mort en vingt minutes après une période de paralysis pendant laquelle l'excitation électrique du sciatique fait contracter normalement le gastro-cmémien, contrairement à ce qu'on observe avec le curare. Chez le cobaye, les symptômes de l'intoxication qui apparaissent trois à quatre mioutes après l'injection sont : hypothermie, temblement, cris. L'animal chemine en tous sens, puis, incapable de se tenir sur ses pattes, il tombe; ses quatre membres sont alors agités de convulsions interrompues de temps à autre par des périodes de repos. Sensibilité diminuée ou même abolie. Après deux heures et demie, l'animal est de nouveau normal. Si la dose injectée est mortelle (au moins 20 milligr. par kilogramme), on note au contraire de l'hypothermie. A l'autopsie, on constate de la congestion du foie, des reins et des nommos et un œur arrêté en iliastle. Chez le chizm, auquel on iniecte

des doses fortes de vagéine (260 milligr. de sulfate pour un chien de 13 Kos 200. 145 milligr. pour un chien de 5 Kos 825), les symptômes toxiques apparaissent aussitôt après l'injection, parfois même avant la fin de celle-ci : tremblement, « courbure de la colonne vertébrale en arc à concavité inférieure », langue cyanosée, incoordination motrice; l'animal incapable de se tenir sur ses pieds tombe sur le côté et est agité de convulsions violentes séparées par des intervalles pendant lesquels il n'y a pas repos complet, mais diminution de l'intensité des convulsions. Ralentissement cardiaque (108 pulsations au lieu de 120). Respiration accélérée (80 au lieu de 54 par minute). Hyperthermie (1º et même 2º5). Pas d'exagération des réflexes comme avec la strychnine. Légère dilatation des pupilles qui continuent à réagir à la lumière. Pollakiurie. Anesthésie générale. Au bout d'une heure, les phénomènes toxiques disparaissent progressivement et après deux heures le chien est normal. Avec des doses plus faibles (160 milligr. de sulfate chez un chien de 12 Kos) on observe des symptômes analogues, mois moins marqués. L'animal se maintient difficilement sur ses pieds, mais ne tombe cependant pas. La sensibilité est diminuée, mais non abolie.

Interprétant le mode d'action de la yagéine, Alearracty pense que cet aclaoide agit d'abord sur les nerfs sensitifs (anesthésie locale légère; a dose forte, anesthésie générale et abolition des réflexes). Le tremblement, les convulsions et la parésie seraient d'origine encéphalique (et non nerveuse, musculaire on médullaire). Les doses moyennes modifient peu la respiration, les doses mortelles semblent paralyser le centre respiratoire.

Enfin Albarracin donne 7 observations relatives à l'action de la yagéine chez l'homme. Avec des doses de chlorhydrate, variant de 50 à 130 milligr., on observe :

Diminution de la sensibilité locale tactile et douloureuse mais conservation de la sensibilité thermique. Sensation de tremblement non objectif se manifestant soit par le sentiment d'un tremblement général de tout le corps, soit par l'impression que le corps est composé d'une armature vibrant fortement et d'une enveloppe immobile, soit par un sentiment de trépidation de la tête et l'audition d'un bruit analogue à celui d'une machine à scier, soit enfin par un simple bourdonnement d'oreille donnant l'impression d'un train marchant rapidement ou d'un transformateur. Parfois troubles visuels (sensation de déplacement des objets extérieurs). Malaise général ou état vertigineux. Sentiment d'ivresse : le patient doit faire effort pour éviter l'incoordination des syllabes qu'il prononce et il a de grandes difficultés pour exécuter les mouvements délicats. Troubles de la marche qui devient difficile, vacillante ou zigzagante. Etat nauséeux puis vomissements provoqués par des contractions stomacales et diaphragmatiques. Asthénie nerveuse et musculaire telle que le patient doit se coucher et que, sans perdre conscience, il ferme les yeux, ne peut parler qu'avec un grand effort et est incapable d'un mouvement, Pendant cette période de prostration, le patient quoique non endormi a souvent, mais pas toujours, des hallucinations et des songes. Ralentissement du rythme cardiaque (100-68, 76-58, 80-64, 80-60, 92-76, 120-76), précédé dans un

seul cas d'une phase de légère accélération (76-84). Augmentation de la pression arfèrielle portant à la fois sur la maximale et sur la minimate. Température normale. Pâleur extrême du visage. L'aclaolde s'élimine rapidement par les urines auxquelles il donne une fluorescence violette. En outre, il y a presque toujours de la glycosurie disparaissant complètement le deuxième, le troisième ou le quatrième jour. Alabanacis insiste avec raison sur cette observation extrèmement intéressante et rapproche la glycosurie yagénique de la glycosurie phoridénique. L'état de prostration disparaît l'entément; quand l'intoxication est terminéele patient tantôt n'éprouve aucun symptôme anormal. tantôt est affecté de nervosité. de décoût et de troubles dicestifs.

Comme dans les observations de Cardenas, il y a eu dans 2 cas (obs. II et VII) de l'euphorie et un sentiment de bien-être; dans un autre cas (obs. IV) de la céphalée. En outre, on a noté dans un cas une sensation de froid dans les extrémités, des sensations de fourmillement et du tremblement des doigts, dans un autre eafin une diminution de la glycémie (0,50 au lieu de 0,62 par litre) (Azsanasca; Joc. cit.).

De son étude pharmacodynamique et thérapeutique de la yagéine, Albarakacın conclut que cet alcaloïde agit à la fois sur le parasympathique cranien (ralentissement cardiaque, contraction de la musculature lisse de l'osophage et de l'estomac, hypersécrétion stomacale déterminant par voie réflexe de l'hypercrinie salivaire), le parasympathique pelvien (évacuations rectales et vésicales) et sur le sympathique (augmentation de la pression artérielle, pàleur du visage par vasoconstriction). La vagéine aurait une action anesthésique locale inférieure à celle de la cocaîne et à dose toxique agirait comme anesthésique général. Elle s'élimine rapidement par l'urine et-provoque de la glycosurie. De plus, elle produit souvent des hallucinations visuelles.

Enfin, Albarracin a expérimenté aussi, mais sur deux rats seulement, le deuxième alcaloïde du Yagé, la yagénine.

Avec une dose de 10 milligr. en deux injections successives il a noté: tremblement général, cris perçants, accélération respiratoire, excitabilité réflexe, pas d'anesthésie. La mort survient en deux heures environ.

Ayant reçu des échantillons de l'explorateur belge F. Claes, Michiels et Clivouart (') ont, en 1936, publié leurs observations sur cette drogue en même temps qu'une figure représentant l'aspect macroscopique la tige et de sa coupe transversale ainsi que des cristaux de l'alcaloïde.

Dans le Yagé, qui serait pour eux l'Hæmadictyon amazonicum Marruus, ils ont vu « le danger d'un stupéfiant mouveau » et se sont surtout préoccupés de trouver des réactions colorées permettant de l'identifier. D'après eux la drogue se présente « sous forme de fragments de tiges allongées et tordues présentant, à intervalles réquites, des nouds?

 Michiels et Chinquart. Sur des réactions chimiques d'identification de la yagéine. Bull. Acad. roy. Méd. de Belgique, Bruxelles, 1926 (5° s.), 6, p. 19-29. Les fragments mesuraient environ 2 ctm. de diamètre et les nœuds se suivaient à 46 ctm. de distance... La coloration extérieure de la tige est brundtre : la section transversale en est jaune » (p. 21).

De cette drogue, ils ont tenté d'extraire l'alcaloïde par l'alcool tartrique, mais ils n'ont ainsi obtenu qu'une quantité infime d'une substance dont les réactions colorées sont semblables à celles de la yagéine, à l'exception toutefois de celle que voici : traitée par l'acide nitrique cette substance donne en effet après évaporation un résidu brun et non violet comme avec la yagéine; toutefois, si on ajoute à ce résidu de la potasse alcoolique, on a la même coloration rouge sang qu'avec la yagéine.

Après avoir traité leur drogue par l'alecol tartrique, Miculeus et CLINQUART l'ont soumise au procédé d'extraction préconisé par VILLALBA et ont pu ainsi obtenir 420 milligr. de cristaux l'égèrement colorés en brun, dont ils ont étudié les réactions colorées. Celles qui l'eur ont paru les plus caractéristiques et les plus sensibles sont les suivantes :

Réactif de Mandelln: coloration verte mais bleue sur les bords; puis la solution devient entièrement bleu foncé puis après cinq heures vire au vert. Avec une doss faible (1/2 millign), stries bleues, puis la solution devient entièrement verte. Avec des doses encore plus faibles (1/20, 1/10 de milligramme), stries bleues fuzaces.

Réactif de Marquis : à froid coloration rouge sang, violette quand on chausse au bain-marie.

Acide nitrique et réaction de Vitali: à froid coloration verte virant au violet quand on chausse au bain-marie. En évaporant le liquide on a un résidu violet qui passe au rouge sang quand on y ajoute une solution alcoolique de polasse.

Réactif d'Erdmann: à froid rien; en chauffant la solution au bain-marie, coloration rose violacé.

Acide sulfurique furfurolé: coloration rouge brique, lilas sur les bords; avec des doses faibles la coloration est violacée et n'apparaît qu'en chauffant an hain-marie.

Peu de temps après le travail de Micheles et Clavquart, Roudier (†) a publié dans ce Bulletin une courte étude sur le Yagé, comprenant d'abord la traduction du travail de Villalia, ensuite, quelques observations personnelles. Pour cet auteur, le Yagé serait l'Hæmadictyon amazonicum Benth., mais les indigènes engloberaient sous ce nom vernaculaire « des plantes de variétés ou d'espèces différentes ». En outre, d'après les renseignements qu'il ul auraient été fournis par une Colombienne, « la langue populaire donne souvent au Yagé les mêmes dénominations d'Ava-huesce, avaguasco, qu'ul Manisteria Cauli Sprace.

A. Rousier. Documents pour servir à l'étude du Yagé. Bull. Sc. pharmacol., 1926. 33 p. 252-261.

avec lequel - pense ROUHIER - il ne faut pas le confondre » (p. 256, note 2). De plus, ROUHIER a préparé une teinture de Yagé au 1/5 par macération dans l'alcool à 70°. Cette teinture qui est marron rougeâtre par transparence et vert fluorescent par réflexion contient 0,33 °/o d'alcaloïde dosé par la méthode de Rougier (évaporation de la teinture, alcalinisation par la soude, extraction par le chloroforme, traitement du résidu d'évaporation du chloroforme par l'acide chlorhydrique dilué, traitement de la liqueur chlorhydrique par le noir, puis après filtration par la soude, extraction par le chloroforme et évaporation de ce dernier, puis dessiccation du résidu à poids constant). A la dose de L à C gouttes, cette teinture serait un excitant nervin, provoquant euphorie, activité cérébrale, alacrité musculaire, légère dilatation pupillaire. A la dose de 5 à 10 cm3, il y aurait des phases d'excitation plus marquée suivies de propension au sommeil, pendant lequel on noterait une grande activité de la production onirique. Enfin ROUBIER a trouvé 0,26 % d'alcaloïde dans une préparation de Yagé préparée par des Jivaros des environs de Macas (Pérou). Notons encore que, d'après les renseignements de sa correspondante colombienne, le Yagé serait anthelminthique.

En juillet 1926, ROUBIER (*) revient, une fois encore, sur la question de l'Avahuesca et du Yagé. Pour lui le Yagé, dont « l'origine botanique est encore discutée », car « il est douteux qu'il s'agisse de l'Hæmadictyon amazonicum », a des effets physiologiques très voisins de ceux de l'Ayahuasca qui est le Banisteria Caapi. Mais le Yagé « a le gros avantage d'être bien moins dangereux et plus maniable que ce dernier ». Au sujet du pouvoir « métagnomigène » du Yagé. Rouhier reproduit les assertions de Bayon corroborées par « un ancien soldat colonial français » et une excellente dame colombienne désireuse, avant tout, de faire du Yagé un bon article d'exportation, enfin par quelques missionnaires colombiens. Pourtant, malgré ces assertions, il considère fort justement que « à la regarder de plus près, la légende du Yagé apparaît comme inconsistante et diffuse et créée en grande partie par ce que le D' R. Cabrera appelle spirituellement [l'imagination tropicale] ». En outre, le travail de ROUBIER contient deux observations qui nous ont paru fort importantes. Tout d'abord, il note que CLAES lui a « signalé que les Indiens Correguaies ajoutèrent à la décoction de Yage qu'il leur fit faire... quelques feuilles d'un végétal sur lequel ils ne voulurent lui donner aucune indication ». En second lieu ROUHIER rapporte qu'un missionnaire colombien lui a signalé que « des personnes fort honnêtes et même de quelque vertu ayant pris du Yagé par curiosité dans l'intention de retrouver quelques objets perdus, ont été étonnées elles-mêmes du résultat surprenant qu'elles ont obtenu ».

Ayant reçu de Claes des rameaux feuillés de Yagé et une décoction

^{1.} A. ROUHIER, Les plantes divinatoires, Revue métapsychique, 1926, p. 325-331,

de cette plante préparée par les indigènes, CLINQUART publia en septembre 1926 (*) les résultats de l'étude de ces matériaux.

Les feuilles du Yagé, dont il donne deux figures, sont, dit-il, opposées et pétiolées. Leur pétiole est long de 1 à 2 ctm. et épais de 1 à 2 mm. Leur limbe, entier, ovale, lancéolé, est longide 7 ctm. 5 à 15 ctm., et large de 4 ctm. 5 à 7 ctm. Ces feuilles contiennent de la vagéine. Leur face ventrale dépourvue de stomates et de poils tecteurs montre des nervures ainsi que des « cellules hexagonales à membranes assez épaisses et ponctuées » dans lesquelles on trouve des rhomboèdres d'oxalate de chaux. Leur face dorsale est formée de cellules de forme régulière et à parois sinueuses qui « remplissent tout l'espace laissé libre par les nombreuses' cellules stomatiques ». On v trouve aussi de très rares poils tecteurs « de forme typique » qui « semblent sessiles ou bien n'ont qu'un pied très court. A leur point d'insertion sur l'épiderme, on constate une disposition plus ou moins en étoile des cellules de l'épiderme ». Epiderme dorsal et épiderme ventral ont été dessinés par Clinquart qui a reproduit en outre un stomate et un poil tecteur. De plus Clinquart a constaté que la vagéine résiste longtemps à la putréfaction des matières organiques dans lesquelles elle se trouve contenue. Enfin, titrant par deux méthodes différentes une décoction de Yagé préparée en présence de CLAES par des tribus indiennes du Caqueta, il y a trouvé 0,20 %, d'alcaloïde.

D'après CLAES, pour préparer cette décoction, « les Indiens débarrassent d'abord l'écorce de toutes les matières dont elle est couverte. Ils allument un grand feu sur lequel ils placeat leur récipient en terre ouite et y versent 12 à 15 litres d'eau. Aussitôt l'eau entrée en ébullition, ils broient la liane au moyen d'une massue en bois, la coupent en morceaux de 30 à 35 ctm. et en remplissent le récipient jusqu'à déborder. La cuisson dure sept à huit heures environ. Au bout de ce temps les Indiens décantent le liquide dans un autre vase à Yagé. Les 12 à 15 litres étaient réduits à trois boutelles de 800 cm² environ chacune».

Enfin, en collaboration avec l'un de nous, M^{ist} Jeanse, Lévy (*) a tout récemment démontré que des solutions de chlorhydrate de l'alcaloïde du Yagé à 1 p. 16.000 dans l'eau distillée tuent en trente-six, minutes, après une phase d'excitation et une phase de paralysie avec incoordination motrice, mais sans phase hypnotique, de petites épinoches qui sont, comme on sait, un excellent réactif biologique des substances hypnotiques.

EM. PERROT.

RAYMOND-HAMET.

 E. CLINQUART. Contribution à l'étude de la liane Yagé et de son alcaloide. Jour. Pharm. de Belgique, 1926, 7.

Jeanne Levy et Raymond-Hamer. Action de la télépathine sur les poissons.
 C. R. Soc. Biol., juin 1927, 96, p. 1099-1101.

Recherches sur les causes de l'apparition du périthèce chez l' « Aspergillus fumigatus » Fresenius.

En exposant au radium (") une souche d'Aspergillus fumigatus Fasexuts pathogène, cultivée sur un milieu dissocié par le chlorure de sodium, nous avons constaté la présence d'appareils reproducteurs sexués (périthèces à ascospores fortiles). Pour rechercher les causes de ce phénomène, nous avous entreoris les expériences suivantes :

Nous avons tout d'abord effectué l'étude physico-chimique des modilications des propriétés biologiques apportées par le radium sur des cultures de l'organisme. Nous avons envisagé en premier lieu la variation de la réaction des milieux de culture au cours du développement de l'Aspergillus fumigatus irradié et non irradié ('); en second lieu les modifications des pouvoirs diastasiques pour ces deux souches.

En ce qui concerne les modifications apportées par le radium dans la concentration en ions H du milieu de culture non dissocié : glucose pur : 3 gr.; peptone de Chassaing : 1 gr.; eau, 100 cm', et du milieu dissocié (même formule + 1 gr. de chlorure de sodium), nous avons effectué des mesures avant l'ensemencement, quatre jours après, instant qui a été choisi pour le début de l'irradiation, au moment de l'arrêt de l'irradiation, quinze jours après celle-ci et enfin après quatre et six semaines. Nous sommes arrivés aux résultats suivants : dans une solution renfermant des albuminoïdes en suspension sans électrolytes. le pH n'est guère modifié par l'irradiation, ou s'il y a modification, celle-ci se produit légèrement vers l'alcalinité; au contraire, la concentration en ions H d'une solution dissociée augmente sous l'influence de l'irradiation. Ces variations se produisent directement pendant la période de l'irradiation et paraissent être la première conséquence de celle-ci. Le maximum d'écart se manifeste après une période de dix à quinze jours; cet écart diminue ensuite pour disparaître presque complètement après six semaines.

Pour rechercher l'activité du pouvoir diastasique, nous nous sommes adressés aux diastases suivantes : présure, caséase, gélatinase, sucrase, trypsine. Nous avons distingué les diastases extracellulaires et intracellulaires. Pour cela on a d'abord cultivé les organismes

Le radium a été mis gracieusement à notre disposition per M. le D° GUNSETT, directeur du Centre de Lutte anticancéneuse des Hospices civils de Strasbourg.

^{2.} Les doses de radium employées ont varié de 7,5 à 12 millicuries par continuêtre carré à des distances de 2 à 3 mm. de la culture. Les doses de rayons X ont varié entre 30.000 et 40.000 R mesurés à l'ionomètre de Soucoux, à une distance de 25 à 30 ctm. du tobe Coolhos avec une tension de 200 kilovolts sans filtre et avec un ravonnement secondaire produitar un socie formé de plaques de cuivre.

sur des milieux d'excitation spécifiques pour chaque diastase (').

Les méthodes de filtration aseptiques à la bougie Chamberlan utilisées ont été celles de Holderer (°), de même que le mode opératoire pour la préparation des endoferments. Les dosages ont été effectués par pesées pour la caséase, par la méthode de Bertrano pour la sucrase et par la formolitration de Sörenser pour la trypsine. En considérant d'abord les exodisatsaes, noue pouvons formuler les conclusions suivantes :

1º Sans irradiation, l'introduction d'un électrolyte comme le chlorure de sodium dans le milieu de culture fait diminuer l'activité diaslasique extracellulaire:

2º En milieu non dissocié, le radium fait décroître l'activité diastasique extracellulaire, mais l'écart est très peu sensible;

3° En milieu dissocié, l'activité diastasique extracellulaire est fortement diminuée par le radium.

Ouant aux endodiastases nous constatons :

1º Sans irradiation, l'introduction d'un électrolyte comme le chlorure de sodium dans le milieu de culture augmente légèrement l'activité diastasique intracellulaire;

2° En milieu non dissocié, le radium fait décroître l'activité diastasique intracellulaire, mais ici encore l'écart est très peu sensible;

 3° En milieu dissocié, l'activité diastasique intracellulaire est augmentée très sensiblement par le radium.

Nous voyons donc qu'un écart relativement considérable se produit seulement dans le milieu dissocié et cet écart se manifeste chez les deux sortes de diastases (exo et endo) dans deux sens exactement opposés: il ressort des mesures de pH prises par nous que dans le milieu non dissocié la modification du pH est très peu sensible; par conséquent d'après les travaux de J. Loes (*) la pression osmotique et la différence de potentiel à travers la membrane ne sont guere modifiées, de sorte que la perméabilité de la membrane n'est pas changée. Dans les milieux dissociés nous avons vu une diminution accentuée du pH par l'irradiation et par la présence de chlorure de societum; la presision osmotique, la viscosité et les deux différences de potentiel de la membrane et du pH sont abaissées; la perméabilité de la membrane et donc diminuée et la diffusion à l'extérieur des dissatses elaborées malgré l'action du radium

^{1.} Ces milieux sont les suivants :

Présure et caséase : glucose, 3 gr.; urée, 0 gr. 2; lait, 100 cm³.

Gélatinase : glucose, 3 gr.; urée, 0 gr. 2; gélatine, 7,5; eau, 100 cm³. Sucrase : saccharose, 6 gr.; urée, 0 gr. 2; eau, 100 cm³.

Trypsine : ovalbumine, 10 gr.; glucose, 3 gr.; eau, 100 cm3.

MAURICE HOLDERER. Recherches sur la filtration des diastases. Th. Sc., Paris, 1911.

J. Loes. La théorie des phénomènes colloïdaux. Les protéines. F. Alcan, édit., Paris (1924, 1925).

ne se produit plus en ce qui concerne les colloïdes. L'action du radium se manifeste donc d'abord à travers le milieu sur l'équilibre des membranes de Dossas, en modifiant la perméabilité cellulaire; c'est dans la zone limite acide de croissance de l'organisme que la reproduction sexuée apparaft.

Nous avons ensuite examiné les propriétés biologiques (diastases) des différentes souches d'Aspergillas qui sont : souche normale pathogène, souche provenant de périthèce (repiquage d'ascosporres), souche de première génération sexuée, souche de deuxième génération sexuée, souche de deuxième génération sexuée, souche de deuxième génération sexuée, souche normale irradiée même.

On a recherche l'activité diastasique de ces différentes espèces suivant la technique indiquée plus haut et nous aboutissons aux conclusions suivantes. L'activité diastasique est la plus prononcée chez l'espèce résultant directement de cultures d'ascopores; vient ensuite la souche normale, suivie par la souche de première génération, puis l'échantillon irradié même; enfin nous avons constaté l'absence presque complète de sécrétions diastasiques chez la deuxième génération. Clez celle-ci nous avoins vu autérieurement que la reproduction sexuée a toujours persisté, tandis que pour la première génération et celle issue d'ascopores directes nous avons toujourse ud es mutantes (*).

En comparant les propriétés de ces différentes souches avec celles des espèces extaminées plus haut dans l'étude des modifications de propriétés biologiques conditionnées par l'irradiation, nous pouvons donc conclure: l'appartition du phénomène de la sexualité produit par le radium se manifeste à lazone limite acide de croissance occasionnée par l'introduction d'un électrolyte dans le milieu; elle est en intime relation avec la production d'enzymes et dépend d'un trouble apporté dans l'équilibre des membranes de Doxxax ayant pour conséquence une diminution de la nerméabilité cellulaire l'a

A. SARTORY, R. SARTORY et J. MEYER.

Recherches sur les graines de l' « Euphorbia cyparissias » L.

L'euphorbe cyprès (Euphorbia cyparissias L') est une plante très répandue en France. Elle peut croître dans presque !ous les terrains, mais on la rencontre principalement au bord des chemins, dans les jeunes taillis et dans les friches des coteaux calcaires.

A. Sartony, R. Sartony et J. Meyen. Interprétation des phénomènes observés dans la reproduction de l'Aspergillus fumigatus l'Assenus soumis à l'influence du radium. Bull. des Sciences pherm., janvier 1927, 34

Le détail de ces recherches est exposé dans un mémoire présenté au Congrès des Sociétés Savantes de 1921.

C'est une plante vivace, glabre, multicaule, haute de 20 à 40 ctm., à souche rampante, stolonifère. Les tiges sont herbacées, dressées, pourvaes de rameaux stériles et florifères. Les feuilles sont d'un vert clair, glabres, entières, sessiles; celles de la tige et des rameaux florifères sont linéaires et éparses; celles des rameaux stériles, plus étroites et groupées en pinceau.

E'ombelle pessède 10-15 rayons grêles, dichotomes. Les glaudes de l'involucre sont jaunes, échancrées en croissant, à cornes très courtes. Le fruit est une capsule glabre, globuleuse-trigone, de 3 à 4 mm. de diamètre. à coques finement ponctuées.

CARACTÈRES EXTÉRIEURS DE LA GRAINE

La graine de l'Euphorbia exparissias est ovoïde et caronçulée. Par ses caractères généraux, elle ressemble beaucoup à celle de l'Euphorbia amygdaloides (*), mais ses dimensions sont plus petites. Elle mesure 1 mm. 5 à 2 mm. 3 de longueur, sur 1 mm. à 1 mm. 7 de larceur.

La face ventrale de la graine est divisée en deux moitiés par un raphé de couleur noire qui part de la caroncule pour aboutir au pole opposé. Sa surface est lisse; elle est constituée par une fine pellicule, de couleur gris clair ou brune, qui recourre un testa noir, dur et cassant. La face interne de la coque est brillante, de teinte gris métallique.

L'amande est composée d'un albumen blanc, oléagineux, au milieu duquel se trouve l'embryon.

La graine de l'*Euphorbia cyparissias* est inodore. Quand on la macbe, elle laisse dans la bouche une saveur fade qui devient ensuite brûlante. Le poids moyen de 1.000 graines est de 1 gr. 930 et le litre pèse 0 k 8 570

COMPOSITION CHIMIQUE

Les résultats de mes différentes analyses permettent d'établir, comme suit, la composition élémentaire moyenne de la graine d'Euphorbia cyparissias:

											"/0	
Eau							٠			7	gr.	58
Matière grasse										33	gr.	65
Matières protéiques								·		20	gr.	3€
- glucidiques										- 1	gr.	16
- minérales .	٠									5	gr.	ж
Cellulose										- 32	gr.	01

L'HUILE D' « EUPHORBIA CYPARISSIAS »

On peut extraire l'huile contenue dans les graines de l'euphorbe cyprès soit par pression, soit à l'aide des dissolvants.

Bull. Sc. pharm., 1927, 34, p. 139.

L'expression à froid fournit une huile de couleur jaune pâle, très fluide, d'une limpidité parfaite, n'abandonnant aucun dépôt au cours de sa conservation. Cette huile n'a pas d'odeur caractéristique; sa saveur est d'abord douce, puis brûlante.

L'éther de pétrole et le tétrachlorure de carbone permettent d'épuiser complètement les graines et d'obtenir une huile ayant les mêmes caractères que celle de pression. Par contre, les autres dissolvants fournissent des produits plus ou moins verdâtres.

Voici les caractères analytiques de l'huile obtenue en exprimant à froid, six mois après la récolte, des graines récoltées en juillet 1926 :

Caractères physiques.

Couleur	
Spectre d'absorption (sous 5 ctm.)	3 bandes atténuées.
Déviation polarimétrique $(l=2)$	+ 2030'
Densité (15°/15°)	0,9396
Indice de réfraction $\begin{cases} \frac{\dot{a}}{a} \frac{22^o}{15^o} \\ \frac{\dot{a}}{a} \frac{15^o}{15^o} \end{cases}$	1,4835
indice de refraction (à 15°	1,4861
Indice de Crismer (alcool $d = 0.7967$)	620
Point de congélation	— 37°

Caractères chimiques.

Acidae	gras libres { en milligr. KOff pour 4 gr	3,20
ALIGES	gras motos (en acide oléique p. 100 gr	1,62
	gras solubles (PLANCHON) en acide butyrique pour 100 gr	4,0
-	gras sombles (PLANCHON) / en acide butyrique pour 100 gr	0,70
_	gras insolubles + insaponifiable (Henner)	94,34 0/0
	(solubles (en cm ³ KOH N/10) .	3,5
_	gras volatils (Reichert-Wolny) solubles (en cm ³ KOH N/10) . insolubles (en cm ³ KOH N/10).	0,5
Indice	de saponification	196,0
_	d'iode (Wus)	204,8
	d'acétyle (André)	7,2
Matièr	es insaponifiables	0,94 %
Glycér	ides bromés insolubles dans l'éther (Hennen et Mitchell)	47,67 %/.
Degré	d'oxydation (Bishop)	20,01 %

Réactions qualitatives.

Essai	de l'élaïdine	Négatif.
_	de Bellier à l'aldéhyde formique	_
_	sulfocarbonique de Halphen	
_	de Villavecchia et Fabris	and .
_	de Tocher au pyrogallol	Coloration rouge foncé.
_	de Blassz (recherche de l'ac. arachidique).	Négatif.
	de Bellier ().	_
	bromé de Halphen	Précipité immédiat.
	de Bellier à la résorcine	

Caractères des acides gras totaux (1).

Indice	de réfraction à 22°	٠.								1,4739
_	d'iode (Wus)									215,4
-	de neutralisation.									199,5

L'huile analysée ci-dessus possède un poids spécifique, un indice de réfraction et un indice d'iode supérieurs à ceux de l'huile de lin. Elle surpasse également cette dernière par la proportion des dérivés bromés qu'elle fournit et la valeur de son degré d'oxydation.

Par ses caractéristiques, l'huile d'euphorbe cyprès ressemble aux huiles d'Euphorbiacées indigènes que j'ai étudiées précédemment (*). Elle s'en distingue cependant par sa teneur plus élevée en acides gras libres, solubles et volatils, par son pouvoir rotatoire dextrogyre plus accentué et par l'abaissement notable de son point de congélation. En outre, elle présente un accroissement de la densité et de l'indice de réfraction qui ne semble pas entièrement en rapport avec la valeur de l'indice d

Une étude ultérieure des acides gras indiquera si ces différences sont attribuables à la nature des glycérides.

Variation des caractères de l'huile. — Fratches ou vieilles, les graines de l'Euphorbia exparissias donnent des huiles de couleur normale et parfaitement limpides. Afin de mettre en évidence les variations observées chez les différents échantillons préparés au laboratoire, par expression à froid, j'ai groupé, dans le tableau suivant, un certain nombre d'indices:

RÉCOL	TES	HUILE °/°	AGE des graines exprimées	DENSITÉ à 15°	INDICE de refraction à 15º	INDICE d'iode (Wijs)	ACIDITÉ (en acide oléique */+)
191 191 192 192	9	35,80 34,40 27,46 37,42	3 mois. 7 ans. 4 mois. 1 mois. 6 aus. 6 mois.	0,938 0,937 0,9389 0,9387 0,9380 0,9396	1,4850 1,4845 1,4855 1,4854 1,4848 1,4861	197,0 195,8 200,8 200,3 199,2 204,8	1,05 8,25 1,37 0,85 8,55 1,62

La comparaison de ces résultats montre que la teneur en matière grasse des graines de l'euphorbe cyprès varie notablement avec les récoltes. Elle permet, en outre, de constater que la composition des huiles préparées avec des graines fraîches est peu varjable.

t. En raison de la faible proportion d'acides gras solides, la séparation des acides saturés et non saturés n'a pu être réalisée.

P. Gillot, C. R. Ac. Sc., 1923, 180, p. 1283 et Bull. Sc. pharm., 1926, 33, p. 193; 1927, 34, p. 139.

En ce qui concerne l'influence exercée par l'âge des graines sur les caractères de l'huile, on voit, par la légère diminution de l'indice d'iode, que l'oxydation de l'huile incluse dans la graine est relativement faible. L'altération consiste presque uniquement en un phénomène d'hydrolyse qui se traduit par la diminution de la densité et de l'indice de réfraction, en même temps que par une augmentation notable de l'acidité.

Propriétés. — L'huile d'euphorbe cyprès, comme celle des autres euphorbes indigènes, possèle des propriétés siccatives remarquables et constitue un véritable succédané de l'huile de lin. Elle est, en outre, purgative.

PAUL GILLOT,

Docteur ès sciences, Chef de travaux pratiques à la Faculté de Pharmacie de Nancy.

REVUE DE CHIMIE BIOLOGIQUE

Les progrès récents de nos connaissances sur l'alimentation et la nutrition.

(Suite of fin 1.)

(VITASTÉRINE ANTIRACHIFIQUE ET VITASTÉRINE DE REPRODUCTION.)

 B. — La vitamine de fixation calcique ou vitastérine antirachitique.

FUNE, des son premier travail d'ensemble sur les vitamines (¹), suggéra que le rachitisme devait être attribué, comme le béribéri, à une avitaminose spécifique. Metlansy entreprit de le démontrer en s'aidant d'expériences rigouveuses poursuivies sur le chien (¹). Il réussit, en eflet, au moyen de régimes appropriés à reproduire du rachitisme typique, et crut pouvoir conclure à l'identité du facteur antirachitique et du facteur liposoluble de développement (vitastérine A). Mais fless et Uncen (²), Paron et Warson (²) montrèrent que l'insuffisance du facteur liposoluble à ne cause pas forcément du rachitisme, pos plus que sa pré-

^{1.} Voir Bull. Sc. Pharm., 34, p. 357, juin 1927.

C. FCNK. Ergebn. der Phys., 1913, 13, p. 125.
 E. MELLANBY. The Lancet, 1919, 1, p. 407.

A. F. Hess et L. J. UNGER. Journ. Amer. med. Assoc., 1920, 74, p. 217.
 N. Paton et A. Watson. Brit. Journ. exp. Pathol., 1921, 11, p. 75.

sence n'évite l'éclosion de cette maladie. Devenu moins affirmatif, Met-LANN admit que le rachitisme exigeait pour se développer un ensemble de causes (°).

Très heureusement, Sherman et Papermeinen réussirent alors à constituer pour le rat un régime rachitigène, composé d'élèments simples, particulièrement efficace (*). La substitution de 0,40 de phosphate de potasse à une égale quantité de lactate de calcium suffisait à guérir les troubles osseux que les auteurs mirent particulièrement bien en éridence, à la fois histologiquement et radiologiquement. Il apparut ainsi que les ions minéraux, et spécialement la carence en ion phosphore, jousient un rôle prépondérant dans la production du rachitisme.

D'autre part, Mc Collum, Shipley, Park et leurs collaborateurs obtinrent également sur le rat des symptômes très nets de rachitisme utilisant d'autres régimes qui, incontestablement, manquaient du facteur liposoluble A (²); il suffisait même de les compléter par une petite quantité d'huile de foie de morue pour provoquer très rapidement la guérison de la maladie par fixation des sels de chaux sur le squelette (¹). Or, il fut établi, par la suite, qu'à l'avitaminose proprement dite se superposait une insuffisance en phosphore, hors de laquelle il ne se produit que des lésions d'ostéoporose (¹). Par contre, des manifestations rachitiques furent également obtenues avec des régimes pauvres en facteur liposoluble et en calcium (²).

Bientót, il fut reconnu que la carence en facteur de développement n'avait pas besoin d'être absolue; de petites quantités de beurre favorisaient même l'apparition de lésions rachitiques graves en empéchant l'animal de se cachectiser. On supposa donc l'existence d'une vitamine liposoluble autirachitique distincte de la vitamine liposoluble au développement ('), cette vitamine hypothétique semblant en relation étroite non seulement avec le carence en ions phosphore et calcium, mais essentiellement avec le rapport phosphore-calcium ('). HART, STEENGE.

- E. MELLANEV. Experimental rickets. Med. Res. Com. Sp. Rep., nº 61, Londres, 1921.
- H. C. Sherman et A. M. Pappenbeimer. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1920-24, 18, p. 193.
- 3. E. V. Mc Collum, N. Simmonos, H. T. Parsons, P. G. Shipley et E. A. Park. Journ. of. biol. Chem., 1921, 45, p. 333.
- 4. P. G. Shipley, E. A. Park, E. V. Mc Collum, N. Simmonds et H. T. Parsons. Journ. of biol. Chem., 1921, 45, p. 343.
- 5. P. G. SHIPLEY, E. A. PARK, E. V. Mc COLLUM et N. SIMMONDS. Bull. Johns Hopkins Hosp., 1921, 32, p. 160.
- E. V. Mc Collum, N. Simmonos, P. G. Shipley et E. A. Park. Amer. Journ. of Hyg., 1921, 1, p. 492.
- 7. P. G. Shipley, E. A. Park, E. V. Mc Collum et N. Simmonus, Amer. Journ. of Hyg., 1921, 4, p. 512.
- 8. E. V. Mc Collum, N. Simmonds, P. G. Shippley et E. A. Park. Journ. of biol. Chem., 1921, 47, p. 507.

et Hopverr observèrent de même, chez la chèvre, que l'huile de foie de morue fait rapidement varier la balance calcique du négatif au positif, tandis que le beurre, dans des conditions identiques, restesans effet (). Cepeadant l'existence indiscutable de la vitastérine antirachitique ne fut définitivement confirmée que par les travaux de Mc Coltum établissant que l'oxydation détruit plus rapidement, dans l'huile de foie de morue, la vitastérine A antixérephtalmique que le facteur antirachitique (†).

La carence de la lumière sobire fut également fréquemment invoquée comme cause favorisante de l'éclosion du rachitisme. La simple exposition des rats au soleil, pendant quinze minutes chaque jour, suffit en effet à assurer la fixation de la chaux sur le squelette aussi activement que l'huile de foie e morue ou le phosphate de potassium (¹). Cependant, l'interposition d'une plaque de verre entre le soleil et l'animal fait perdre aux rayons toute leur activité (¹). Il semble bien, qu'en accord avec les observations faites par Huncaussix dans le rachitisme infantile (¹), on doive attribuer l'activité lumineuse aux rayons ultra-violets; c'est ce que vint appuyer du reste l'emploi des lampes à vapeur de mercure (¹) et des lampes à arc de carbone (¹) dans le traitement du rachitisme expérimental. A l'aide de filtres gradués, on a même pu préciser que seuls sont actifs les rayons ayant une longueur d'onde inférieure à 310 millimicrons (3.100 unités Angstron); les rayons X se sont montrés sans effet (¹).

Mais les recherches des expérimentateurs ont pénétre plus loin encore. Stermoce et Black ont établi que la lumière ultra-violette jouit de la propriété, de communiquer aux aliments une action antirachitique marquée (°). Inversement, Koelmass et Me Quannic observèrent que l'huile de foie de morue neutralisée et oxygénée êmet des radiations ultra-violettes (°): HANTMAESEA, d'autre part, constata que l'huile, même non traitée, jouit de curieuses propriétés photométriques (°).

- E. B. Hart, H. Steenbock et C.A. Hoppert. Journ. of biol. Chem., 1921, 48, p. 33.
 E. V. Mc Collus, N. Simmonds, J. E. Becker et P. G. Shipley. Journ. of biol. Chem., 1922, 53, p. 293.
- A. F. HESS, L. J. UNGER et A. M. PAPPENHKIMER. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 4921-22, 19, p. 8.
- A. F. HESS, L. J. Under et A. M. Pappenheimer. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1921-22, 19, p. 238.
 K. Huldchinser. Z. Orthop. Chir., 1920, 39, p. 426.
- G. F. POWERS, E. A. PARK, P. G. SHIPLEY, E. V. Mc COLLUM et N. SIMMONDS. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1921-22, 19, p. 120.
- 7. A. F. Hess, L. J. Unger et A. M. Pappenheimer. Journ. of exp. Med., 1922, 36, p. 427.
 - A. F. Hess, L. J. Unger et J. M. Steiner. Journ. of exp. Med., 1922, 36, p. 447.
 - H. Sternbock et A. Black. Journ. of biol. Chem., 1924, 61, p. 405.
 - I. N. Kugelmass et I. Mc Quarrie. Science, 1925, 62, p. 87.
 - 11. H. HAXTHAUSEN, Hospitalstidende, 1925, 68, p. 585.

Hass, Weiss-rock et He man ont montré enfin que l'irradiation confère son activité à des substances telles que le cholestérol et le phytostérol, très répandues dans le règne animal et végétal (*). Il semble bien qu'ici nous touchons réellement du doigt la synthèse de la vitastérine antirachitique.

Régimes rachitigènes. — De nombreuses formules de régimes ont été proposées pour l'étude du rachitisme expérimental. Pour être satisfaisantes, celles-ci doivent comporter, en même temps que la carence en vitastérine antirachitique, un déséquilibre prononcé du rapport phospho-calcique. Les animaux doivent être élevés à l'âbri de la lumière directe et le développement du squelette doit être suffisant pour permettre la manifestation de troubles osseux. Quoique le chien et le poulet aient été également utilisés, le rat reste l'animal de choix.

Le premier en date, et de beaucoup le plus simple, est le régime 84 de Sherman et Pappenheimer (*), composé de :

Farine commerciale	(taı	ıx	d	e'	x t	ra	eti	ioi	1 :	7	0-	74	0	6)							95,0
Lactate de calcium																٠						2,9
Chlorure de so tium																						2,0
Citrate ferrique											·											0,1
P = 0.087		Ca	=	= (,5	50					R	ap	po	rt	₽	:	C	a	==	0	158	

La carence en phosphore est la dominante de ce régime; mais la carence calcique peut être réalisée aux si simplement et donner des résultats identiques ainsi que l'ont con: laté Pappenhemer, Mc Cann et Zucker avec leur régime $85\ C$ (*):

Farine commerciale												95,0
Phosphate bipotassique (PO*HK*)												2,9
Chlorure de sodium												2,0
Citrate ferrique								ï				0,1
P = 0.609 $Ca = 0.018$		Ra	apı	ort	P	:	C	9 :	=	33	883	

Les phosphates de soude ou de potasse sont curatifs des troubles observés dans le premier cas et l'addition de sels de chaux est efficace dans le second; dans les deux cas, l'huile de foie de morue déclenche la calcification interrompue. Le seul reproche qu'on puisse faire à ces régimes est leurs insuffisances nombreuses, en particulier en vitastérine A, en acides aminés et en sels minéraux divers (*). Mais les auteurs y

^{4.} A. F. Hess, M. Weinstock et F. D. Helman., Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1924-23, 22, p. 227.

H. C. Sherman et A. M. Pappenheiner. Journ. exp. Med., 1921, 34, p. 189.

^{3.} A. M. PAPPENHEIMER, G. F. Mc CANN et T. F. Zucker. Journ. of exp. Med., 1922, 35,

^{4.} A. M. Pappenheimen. Journ. méd. de I yon, 1923, 4, p 281,

ont remédié eux-mêmes en établissant le régime D, dont nous reproduisons la formule ci-après (*):

Graisse de beurre .																									
Mélange salin Z 84	•	•	٠	٠	•	٠	٠	٠	•	٠	٠	٠	٠	٠	٠	٠	•	٠	٠	•			4	1,1	
Le mélange salin Z 84																									0,10
KCI				- 0),8	5	ı	ı	ΚI																0,0002
CO3Na8				-),8	5	ı	ı	S)4]	In										·				0,00078
CO3Mg				- 4),2	86			F١	ła												٠			0,00024
Lactate de calcium				9	2,0	0			(8	04)*A	H	Κ.												0,00024

La meilleure croissance ainsi obtenue permet le développement d'un rachitisme plus grave. Mis à cette ration, une semaine environ après leur sevrage, les jeunes rats de 30 à 16 gr. présentent en vingt jours des lésions ossenses caractéristiques. Si l'on ajoute ensuite, à titre curatif, une quantité suffisante de phosphate ou d'huile de foie de morue, la calcification reprend, la croissance de l'animal continue et le pouvoir de reproduction est conservé. Ces faits ont été confirmés en France par LESSÉ, VACILANO et CHRISTOC (*); nous les avons nouis-même, seul ou avec Ma** L. RANDOIX, constaté à nouveau au cours de diverses recherches.

Le $r\'{e}gime~3.143~$ de Mc Collum, Simmonds, Shipley et Park (2) est également très connu. Il se compose de :

Blé entier																			33
Maïs entier	٠	٠	٠																33
Gélatine																			15
Gluten de blé																			
Chlorure de sodium.																			1
Carbonate de chaux.																			3
P = 0.3019	C	a =	=	1.5	221		F	a	aa	or	t	P	: 1	Ca	=	: 0	.3	19	

Les auteurs en ont fait la base d'une méthode qu'ils appellent le test de la ligne ». Les rats de 50 à 60 gr. recevant cette ration présenient, en trente-cinq à quarante jours, des troubles osseux suffisants pour que leur tibia offre à l'examen histologique une bande de tissu nouveau complètement dépouve de calcium. Il suffit alors de faire absorber à l'animal, à titre curatif, une petite quantité d'un aliment riche en vitastérine antirenchtique, pour qu'apparaisse en cinq à

A. M. PAPPENHEIMER, G. F. Mc CANN et T. F. Zucker. Journ. of exp. Med., 1922, 35, p. 447.

^{2.} E. LESNÉ, M. VAGLIANO et P. CHRISTOU. Rev. de Pathol. comp. et Hyg. gén., 1923, p. 564.

^{3.} E. V. Mc COLLUM, N. SIMMUNDS, P. G. SHIPLEY et E. A. PARK. Journ. of hiol Chem., 1922, 51, p. 41.

quinze jours, à la limite du tissu non calcifié, une ligne très nette constituée par la fixation des sels de chaux.

Des insuccès fréquents ayant été obtenus par l'emploi de blés durs, trop riches en phosphates, Mc Coul.vu et ses collaborateurs ont proposé sous les nº 4025 et 4026 de nouvelles formules plus synthétiques (°); elles sont malheureusement d'une réalisation assex difficile, nécessitant la purification de nombreuses substances, et ne donnent pas toujours satisfaction puisque les auteurs eux-mêmes ont déjà proposé des modifications (°).

Il semble donc que la réalisation d'un régime à la fois synthétique et simple est encore à trouver; nous poursuivons, avec M^{me} L. RANDOIN, des recherches sur ce sujet.

Aliments rachitigènes. — Il est des aliments, tels que les panades et les farines lactées qui ont la réputation d'être rachitigènes pour l'enfant. En ce qui concerne le pain et les panades, on peut sans doute faire intervenir l'indigestibilité relative des amidons; au cours des expériences faites sur le rat avec le professeur E. Peaaor, à part un rapide arrêt de développement et une certaine sécheresse de la cornée, nous n'avons observé rien de semblable (1). Quant aux farines lactées, des lors qu'elles soient mal supportées de la part de nourrissons ayant au moins trois mois. Expérimentalement, ainsi que l'analyse chimique le faisait prévoir :

nous n'avons pas obtenu de rachitisme sur le rat, pas plus, du reste, que de xérophtalmie (*).

Effets des régimes rachitigènes. — La rapidité de l'effet des régimes producteurs de rachitisme est, jusqu'à un certain point, sous la dépendance du régime pré-expérimental. Celui-ci, s'in epint, sous la dépendance du régime pré-expérimental. Celui-ci, s'in est particulèrement favorable, peut même conférer aux animaux une sorte d'immunité('); inversement, les régimes carencés des mères favorisent l'éclosion du rachitisme chez leurs petits (').

Si l'on utilise, ainsi qu'il est recommandé, des jeunes rats de vingthuit à quarante jours, les effets des rations rachitigènes se manifestent dès la deuxième ou la troisième semaine. En même temps qu'en observe

E. V. Mc Collum, N. Simmonds, J. E. Becker et P. G. Shipley. Journ. of hiol. Chem., 1925, 65, p. 98.

^{2.} E. V. Mc Collum, N. Simmonds, J. E. Becker et P. G. Shiphey. Journ. of biol.

Ghem., 1926, 70, p. 437.
3. E. Perror et R. Lecco. Bull. Soc. Thérap., 1921, [4], 26, p. 67.

^{4.} R. LECOQ. Journ. Pharm. et Chim., 1925, [8], 1, p. 49.

A. F. Hess, M. Weinstock et E. Tolstol. Journ. of biol. Chem., 1923, 57, p. 731.
 V. Korenchewsky et M. Care. Journ. Path. and Bact., 1923, 26, p. 389.

une diminution très nette de la vivacité, le squelette paraît plus mou et les jointures s'élargissent. Peu à peu, l'animal devient globuleux et sop oil se hérisse (voir fig. 3), sa démarche se fait mal assurée; parfois les symptômes primitifs s'amendent et parfois aussi l'animal se cachectise et meurt.

Macroscopiquement, les stigmates osseux sont aisément décelés. Le chapelet costal, la prolifération anormale du cartilage des os longs s'observent tout d'abord; puis survient l'aplatissement du thorax et son double chapelet de nodosités choudro-costales. La cyphose vertébrale, la fracture sontanée des os des côtes ou des membres sont fréquentes



Fio. 3. — Rat rachitique (L. Raxoots et R. Lucoq). Le rachitisme est une maladie osseuse qui peut être reproduite expérimentalement, au moyen de régimes comportant à la fois un déséquilibre minéral et l'absence d'une vitastérine spéciale, dite de fixation calcique.

sans être constantes. La radiographie permet de contrôler les données précédentes en décelair la décalification osseuse, l'élargissement de la zone non calcifiée diaphyso-épiphysaire, l'irrégularité de la zone d'ossification et souvent l'incurvation de la diaphyse du tibla (voir fig. 4). Le jeâme (avorisant le dépôt des sels calcaires (), il faut craindre l'inanition; en cas de cachexie, celle-ci se manifeste inévitablement et se tanduit par une reprise de la calcification.

Parmi les troubles histologiquement constatés, il convient de retenir comme essentiels: dans la couche chondro-calcaire, le manque absolu de dépôt calcaire, l'irrégularité et l'augmentation des cellules cardiagineuses; dans la zone ossiforme, la production en excès d'un tissu conionatif de réaction, non ossifôt, que l'on désigne sous le nom de tissu

E. V. Mc Collum, N. Simmonds, P. G. Shipley et E. A. Park. Johns Hopkins Hosp. Bull., 1922, 33, p. 31.

ostécide. Contrairement à ce que l'on observa dans le rachitisme humain, il n'y a pas de phénomènes inflammatoires (chondro-myélite) (†) et la moelle osseuse est toujours normale. L'examen porte d'ordinaire sur l'extremité tibiale ou sur la jointure chondro-costale. Les belles microphotographies effectuées par PAPERMENERA et ses Collabora-

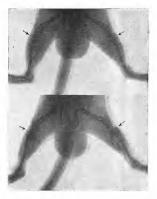


Fig. 4 et 5. — Radiographic d'un ret atteint de rachitisme, avant (partie supérieure) et après traitement de cinq jours par l'huile de foie de morve (partie inférieure). Le régime utilisé était le régime D de Parengueumen, Mc Cayn et Zucken.

teurs, en particulier celles que nous avons eu le plaisir de présenter (*), ont contribué-pour une bonne part à la vulgarisation de ces notions devenues classiques.

Le simple fait d'ajouter au régime une petite quantité de phosphate de potasse ou de soude (dans le cas de la carence en phosphore), d'huile de foie de morue ou de toute autre source de vitastérine antirachitique.

- 1. J. Debray, Thèse Doct, Méd., Paris, 1925.
- R. LECOQ. Bull. Soc. Hyg. alim., 1923, 11, p. 442.

suffit à faire renter dans l'ordre les perturbations anciennes (voir Ag, 5). Le cartilage de prolifération se réduit à quelques rangées de cellules régulièrement disposées et la zone d'ossification redevient constituée de fortes trabécules, normalement ossifiées, disposées en colonnes de cellules parallèles. Cependant, toutes les sources de phosphore ne sont pas également actives : la lécithine (lipoïde phosphore) et l'acide nucléinique donnent une protection au moins équivalent à celle de leur contenu en phosphore; il n'en est pas de même de la caséine (') et de la phytine (') qui se montrent beau roup moins efficaces.

On observe d'une facon constante la diminution des os en matières minérales totales, quel que soit le régime rachitigène adopté; mais le rapport phosphore-calcium reste constant (3). Il suftit du reste de plonger les os rachitiques dans du sérum de rat normal pour voir immédiatement se déposer du carbonate et du phosphate de calcium sur le cartilage proliféré. L'arrêt de la calcification et la décalcification des os. phénomène typique du rachitisme, réside donc bien dans une perturbation de la composition des tumeurs et non dans les conditions anormales du développement du tissu osseux (*). Le caractère le plus constant de cette modification paraît être l'abaissement de la teneur en phosphore du sérum sanguin (hypophosphatémie). Iversen et Lenstrup ont constaté les premiers une diminution de l'acide phosphorique soluble dans le rachitisme humain (*); ce que confirmèrent, peu après, Howland et Kramer (*). Sans être la règle, l'hypocalcémie est fréquente. Des observations identiques furent faites sur le sérum des rats rachitiques (1); il existerait même un certain équilibre entre le phosphore des globules et du plasma, équilibre placé sous la dépendance de la teneur en CO* du sang(*).

L'exposition des animaux à la lumière ultra-violette, l'ingestion d'huile de foie de morue, la suppression du déséquilibre minéral ou même l'influence du jedne (') élèvent le phosphore du sérum bien au-dessus du taux normal. Par contre, le réajustement du rapport phosphore : calcium qui s'effectue (si la calcémie n'avait été que peu touchée), ne va pas au delà des proportions habituelles ("). Un excès de

A. M. PAPPENHEIMER, G. F. Mc CANN et T. F. ZUCKER. Journ. of exp. Med., 1922, 35, p. 447.

^{2.} W. H. Eddy, H. R. McLler et H. L. Heft. Journ. of biol. Chem., 1922, 50, p. 19.

^{3.} G. F. Mc Cann et M. Barnett. Journ. of biol. Chem., 1922, 54, p. 203.

P. G. Shipley, Johns Hopkins Hosp. Bull., 1924, 35, p. 304.
 P. Ivensen et E. Lenstrup, Försk Vod. Nord. Kongres for Paediatri, Köbenhavn, 1919.

^{6.} J. Howland et B. Kramer. Amer. Journ. of Dis. Child., 1921, 22, p. 103.

M. B. Gutman et V. K. Franz. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1922, 19, p. 171.
 T. F. Zucker et M. B. Gutman. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1922, 19, p. 169.

^{9.} A. W. Cavins. Journ. of biol. Chem , 1924, 59, p. 237.

^{10.} P. SCHULTZER. C. R. Soc. Biol., 1925, 93, p. 1003.

strontium (*) ou de baryum (*) provoque l'apparition de lésions osseuses analogues à celles que peut produire un excès de calcium; mais, dans ce cas. l'addition d'huille de foie de morue est sans effet.

Le rachitisme a été observé sans doute sur un grand nombre d'espèces animales; expérimentalement, il a été surtout reproduit avec certitude, en dehors du rat, sur le poulet (*) et sur le chien (*).

La vitastárine antirachitique. — La vitastárine antirachitique a été longtemps confondue avec la vitastérine A qui l'accompage fréquemment; pendant longtemps, en effet, on a cru à leur identité. Une autre cause d'erreur réside dans l'habitude qu'ont prise certains auteurs de l'appeler « vitamine D », en dépit de l'antériorité incontestable de Fuxe d Deux. Elle figure dans la classification de Fuxe sous le nom de vitastériue F(°).

Répartition. — L'huile de foie de morue, où fut caractérisée pour la première fois la vitastérine antirachitique, reste l'une des meilleures sources de ce facteur. Les graisses de poissons (*), les huiles de foie de certains poissons : requin et lotte (*), haudroie et merlan vert, et les huiles totales de quelques autres : harneg, sardine et alose principalement, en apportent également. Cependant, l'huile de foie de chien de mer et les huiles totales de phoque et de haleine sont à peu près inactives (*). Il se peut que certains poissons soient aptes à faire la synthèse de vitastérine antirachitique ou qu'ils la puisent dans le plancton qui forme leur nourriure; l'irradiation altra-violette ne semble point les influencer. Le beurre n'est pas aussi dépourvu de facteur antirachitique qu'on a l'habitude de le dire: même à doses faibles son action peut être sensible, ce fait à été signale récemment presque simultanément par Mc Cottum et ses collaborateurs, ainsi que par Mª Rakons et Lécoq (*)

Cependant, les laits de femme et de vache, normalement, contiennent peu de vitastérine antirachitique ("); celle-ci est, en effet, en relation directe avec la nourriture. Or la femme se préoccupe peu de ce facteur et la vache le trouve (en petite quantité seulement) dans les fourrages qui doivent leur faible action à l'exposition au soleil pendant le

^{4.} P. G. Shipley, E. A. Park, E. V. Mc Collum et N. Simmonos. Johns Hopkins Hosp. Bull., 1922, 33, p. 216.

^{2.} R. M. Bethke, H. Steenbock et M. T. Nelson. Journ. of biol. Chem., 1923, 58,

E. B. Hart, H. Sternrock et S. Lepkovsky. Journ. of biol. Chem., 1924, 60, p. 341.
 H. Sternrock, J. H. Jones et E. B. Hart. Journ. of biol. Chem., 1923, 58, p. 383.

C. Funk. Paris médical, 1927, 17, p. 389.

H. Roger, L. Binet et M. Vagliano. C. R. Soc. Biol., 1924, 90, p. 1310.

^{7.} E. V. Mc Collus, N. Simnonds, J. E. Becker et P. G. Shipley, Journ. of biol. Chem., 1922, 53, p. 293.

^{8.} C. E. Bills. Journ. of biol. Chem., 1927, 72, p. 751.

^{9.} Mmc L. RANDOIN et R. LECOQ. Ann. Falsif. et Fraudes, 1926, 19, p. 518.

^{10.} E. LESNÉ et M. VAOLIANO. C. R. Soc. Biol., 1924, 91, p. 143.

fanage (1). Si on adjoint à la ration de l'huile de foie de morue, la valeur antirachitique du lait augmente rapidement (°); des effets analogues s'obtiennent par irradiation du sujet ou du lait lui-même (*).

L'huile de noix de coco (à dose assez élevée) agit sur le rachitisme, mais paraît sans action sur la xérophtalmie ; elle devrait son activité à l'insolation prolongée que subissent les coprahs avant l'extraction de l'huile. Les huiles de palme, d'olive, de coton, de sésame, de maïs, d'arachide, de lin et de noix, le blanc de baleine ou spermacéti n'apportent pas de vitamine de fixation calcique.

Dans l'œuf, le jaune (à l'exclusion du blanc) est antirachitique (*); son activité peut être concentrée dans la partie insaponifiable de l'huile (*). L'irradiation de l'animal (*), l'addition d'huile de foie de morue à sa ration (*) et même plus simplement la liberté et l'herbe fraîche (*), permettent une augmentation de la teneur de l'œuf en vitastérine antirachitique.

En ce qui concerne les huiles essentielles, il convient de retenir l'action calcifiante de l'essence de girofle et l'inactivité des essences de santal, de citron, d'orange, de lavande et de fenouil (°).

Tandis que la luzerne et le trèfle apportent du facteur antirachitique (10), les carottes, les choux, les choux de Bruxelles, les tomates, les céleris et même les épinards (") en sont dépourvus.

Propriétés. - Comme l'ont constaté Mme Randoin et Lecop, une température de 180-190°, maintenue six heures, ou même de 120-130°, prolongée huit heures, suffit à détruire la vitastérine antirachitique, même en atmosphère d'hydrogène. A l'air libre, l'oxydation peut également intervenir et accélérer la destruction par la chaleur; mais, dans des conditions identiques, la vitastérine antixérophtalmique est encore plus rapidement inactivée (18). Le simple passage de la vapeur d'eau aurait

- 1. H. Strenbock, E. B. Hart, C. A: Evelyem et S. W. F. Kletzien. Journ. of hiol. Chem., 1925, 66, p. 425.
- E. Lesné et M. Vagliano. C. R. Ac. Sc., 1924, 174, p. 539.
- 3. H. Steenbock, E. B. Hart, C. A. Hoppert et A. Black. Journ. of biol. Chem., 1925, 66, p. 441.
 - A. F. Hess, Journ. Amer. med. Assoc., 1923, 84, p. 15.
- 5. A. F. Hess et M. Weinstock. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1924, 21, p. 441. 6. J. S. Hughes, L. F. Payne, R. W. Titus et J. M. Moori, Journ. of high. Chem., 1925, 66, p. 595.
- 7. E. B. HART, H. STEENBOCK, S. LEPKOVSKY et S. W. F. KLETZIEN. Journ, of biol. Chem., 1925, 65, p. 579.
- 8. R. M. BETHKE, D. C. KENNARD et H. L. GASSAMAN. Journ. of biol. Chem., 1927, 72, p. 695.
- 9. P. G. SBIPLEY, E. M. KIRNEY et E. V. Mc COLLUM. Journ. of hiol. Chem., 1924, 59, p. 477.
- 10. P. G. Shipley, E. M. Kinney et E. V. Mc Collun. Journ. of biol. Chem., 1924, 59, p. 165.
 - 11. J. F. Mc CLENDON et SHUCK. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1923, 20, p. 288.

 - 12. H. GOLDBLATT et S. S. ZILVA. The Lancet, 1923, 4, p. 647.

une influence aussi nocive. On comprend dès lors que les huiles de foie de morue, qui sont préparées par chauffage en présence de l'air et de la vapeur d'eau, puissent avoir des activités très variables (). Il faut tenir compte, en outre, de la digestibilité du produit essayé; c'est ainsi que des huiles, paraissant dépourvues de propriétés, deviennent actives par simple filtration (*).

L'hydrogénation, effectuée à 50°, par des procédés de laboratoire, n'altère pas le facteur antirachitique (†); il n'en est pas de même de l'hydrogénation industrielle dont l'action moins prolongée est plus brutale.

La saponification, conduite à basse température et en milieu alcoolique, est sans effet nocif. Le produit de l'extraction par l'éther des savons ainsi préparés est proportionnellement aussi actif que l'huile initiale (°).

L'eau oxygénée, l'hydrogène sulfuré, l'anhydride sulfureux et le formol n'altèrent pas le facteur antirachtique. Au contraire, les vapeurs nitreuses (rapidement) et les acides dilués [lentement, par hydrolyse) le détruisent (); il en est de même du nitrite de n-butyle dont l'action est accélérée na la chaleur (').

L'éther, l'alcool et l'acétone dissolvent la vitamine de fixation calcique ('); l'acétate d'ethyle ne l'entraîne qu'incomplètement. Elle n'est adsorbée ni par le noir animal, ni par la terre d'infusoire.

L'exposition aux rayons ultra-violuts de la lampe de quartz à vapeur de mercure permet d'activer un grand nombre de substances inertes, telles que les huiles de lin, de coton (*), d'olives, d'arachides et de noix (*), la farine et les pousses de blé, la laitue, les muscles, les poumons et le foie d'antimaux rachitiques; au contaire. l'huile de vaseline, la glycérine, la gévatine, l'eau, le blé poussé à l'obscurité, la chlorophylle, l'hémoglobine, les globules sanguins (*)se montrent réfractaires à l'irradiation; il en serait de même des huiles rances (**) et de l'acide stéarique (*); une irradiation suffisamment prolongée finirait cependant par conférer quelque activité aux huiles anciennes (**).

- 1 J. C. DRUMMOND et S. S. ZILVA. Journ. Soc. of Chem. Ind., 1922, 41, p. 280.
- E. Lesné et S. Simon, C. R. Ac. Sc., 1926, 182, p. 1424.
- 3. H. E. Dusin et C. Funk. Journ. of Metabol. Research, 1923, 4, p. 461.
- M= L. RANDOIN et R. LECOQ. Ann. des Falsif. et Fraudes, 1926, 19, p. 518.
 H. STEENBOCK, J. H. JONES et E. B. HART. Journ. of biol. Chem., 1923, 58, p. 383.
- 6. C. E. Bills. Journ. of biol. Chem., 1925, 64, p. 1.
- 7. C. E. Bills. Journ. of biol. Chem., 1926, 66, p. 45.
- P. G. SHIPLEY, E. M. KINNEY et E. V. Mc Collum. Journ. of biol. Chem., 1924, 59, p. 165.
 - 9. H. F. Hess et M. Weinstock. Journ. of biol. Chem., 1924, 62, p. 301.
 - 10. E. LESNÉ et S. SIMON. Rev. Pathol. gén. et Hyg. comp., 1926, 26, p. 604.
 - 11. H F. Hess et M. Weinstock, Journ. of biol. Chem., 1925, 63, p. 297.
 - 12. H. Steenbock et A. Black. Journ. of biol. Chem., 1925, 64, p. 263.
 - 13. H. von Euler, H. Widell et E. Erickson. Z. physiol. Chem., 1925, 144, p. 123.
 - LEVY-SOLAL, P. CRISTOU et J. DALSAGE. C. R. Soc. Biol., 1926, 95, p. 552.

Une seconde irradiation ou même une trop longue irradiation peut faire perdre aux substances activées leur pouvoir autirachitique; aussi bien, l'huile de foie de morue et le beurre de coco perdent leurs propriétés naturelles quand on les soumet en couches minces à l'action des rayons ultra-violets (*).

Réactions colorées. — La réaction sulfurique des huiles de foie de morue paraît en rapport avec lur pouvoir antixérophtalmique et non avec leur action antirachitique. Plus caractéristique serait la réaction de Shear : coloration rouge stable obtenue à l'ébullition avec l'aniline chlorhydrique (°). Cependant, ROSENBEM et WEBSTER en contestent la spédificité (°).

Dosage. — Le dosage approximatif de la vitamine de fixation calcique se fait en comparant la rapidité de dépôt de calcium sur les os rachitiques, l'échantillon à essàger étant donné, à titre curatif, en proportions variables, parallèlement à des quantités connues d'une huile de foie de morue d'activité certaine.

Extraction et synthèse. — Ayant constaté l'inactivité des bases organiques, des acides gras purifiés et de la cholestérine, ZUCKER, Par-FENNEMER et BARNETT attribuèrent l'action antirachitique de l'huile de foie de morue à la présence d'une substance, de la nature des stérols, probablement dérivée de la cholestérine ().

Deus et Fux ont également poussé très loin la purification de la vitamine fixatrice du calcium. En partant de 1 Ke d'huile de foie de morue, ils réussirent à extraire, par l'acide acétique cristallisable, environ 50 gr. de substance qui, une fois saponifiée et traitée par l'éther, abandonna 0 gr. 5 d'un principe concentré, brun, sirupeux, cristallisant en rosaces. En éliminant la cholestérine, la concentration atteignit 1/15.000; 0 gr.000 0246 de ce produit suffit pour prévenir le rachitisme; 0 gr. 000 0039 assurent un développement satisfaisant et guérit la xérophtalmie du rat. En opérant sur l'huile hydrogénée, les mêmes auteurs ont obten 0 gr. 45 "ia, d'un facteur nettement antirachitique, mais dépourvu d'action antixèrophtalmique. Les substances purifiées aussi préparées ne contenaient ni azote, ni phosphore et paraissaient exclusivement constituées de carbone, d'hydrogène et d'oxygène (').

Les résultats obtenus, non plus analytiquement, mais par synthèse au moyen des rayons ultra-violets ne sont pas moins intéressants. Le cholestérol irradié devient amorphe, change de teinte et présente un abaissement marqué de son point de fusion. Son spectre d'absorption est

^{1.} H. Steenbock et A. L. Daniels. Journ. Amer. med. Assoc., 1925, 84, p. 1093.

^{2.} M. J. SHEAR. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1925-1926, 22, p. 546.

O. Rosenheim et We sten. Biochem. Journ , 1926, 20, p. 344.

^{4.} T. F. Zucker, A. M. Pappenheimer et M. Barnett. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1922, 19, p. 167.

^{5.} H. E. Dubin et C. Funk, Journ. of Metabol, Research, 1923, 55, p. 461.

d'autant plus modifié que l'irradiation est plus prolongée ('). Un excès d'irradiation (comme dans le cas des huiles) détruit l'activité acquise (*).

L'acctate, l'isobutyrate et le benzoate de cholestrol peuvent être également activés par les rayons ultra-violets, alors que ceux-ci sont sans action sur le cinnamate de cholestérol et sur les éthers-alcouls cholestéryliques. Il est probable que dans l'activation des stérols, le groupe alcool et la double lisison sont touchés: (*).

Du cholestérol normalement isradié, BEUMER à montré qu'on pouvait précipiter le cholestérol non transformé au moyen du digitonoside (digitonine) et concentrer ainsi le principe actif (*); le cholestérol précipité et régénéré peut, à nouveau, être exposé aux rayons ultra-violets et acquérir une nouvelle activité (*).

Nitzascui el Porovicu on télabli, d'autre part, que les propriétés du cholestérol actif pouvaient être concentrées également par cristallisations répétées ("): l'exactitude de ces faits ayant été contestée par l'Esse et ses collaborateurs, les auteurs ont confirmé leurs premiers résultats ("): 0 miligr. 3 de la partie incristallisable pour cent parties du régime suffit pour assurer à celui-ci une action antirachitique très nette.

On peutenfin extraire le principe actif du cholestérol irradié au moyen de l'ammoniaque; il se présente alors sous l'aspect d'un produit brun, résineux, curatif à la dose de 0 milligr. 25 par jour et par rat (*).

Pendant quelque temps, l'identité de la vitastérine antirachitique et du cholestérol irradié tut discutée. Donné en injections sous-cutanées, en émulsions aqueuses, ce dernier se montre actif (°) tandis que l'huile de foie de morue et ses détrivés paraissaient sans action (°). Des observations plus récentes ont définitivement établi que l'insaponifiable de l'huile de foie de morue agit dans les mêmes conditions, s'il est injecté en solution éthérée (°).

En faisant agir la floridine (terre à foulon chauffée) sur le choles-

- A. F. HESS et M. WEINSTOCK. Journ. of biol. Chem., 1925, 64, p. 193.
- A. F. HESS et M. WEINSTOCK of E. SHERMAN. Journ. of biol. Chem., 1923, 66, p. 145.
- 3. E. C. Bills et F. G. Mc Donald. Journ. of. biol. Chem., 1927, 72, p. 13.
- H. BEUMER. Münch. med. Woch., 1923, 72, p. 1585.
- E. M. NELSON et H. STERNBOCK. Journ. of biol. Chem., 1925, 64, p. 299.
- I. I. NITZESCHU et G. POPOVICIU. C. R. Soc. Biol., 1926, 94, p. 1301.
- I. I. Nitzescu, G. Popoviciu et J. Denes-Goetz, Bull. Soc. Chim. biol., 1927, 9, p. 126.
- 8. E. M. Koch, M. H. Cahan et R. G. Gustavson. Journ. of biol. Chem., 1926, 67, Sc. proc., p. lii.
- A. F. HESS, M. WEINSTOCK et F. D. HELMAN. Journ. of biol. Chem., 1925, 63, p. 305.
- T. F. Zucker et M. J. Matzker. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1924, 21, p. 186;
 et E. Leské et M. Vaoliano. C. R. Ac. Sc., 1923, 177, p. 744.
- 11. B. et S. D. Kramer, D. H. Shellino et M. J. Shear. Journ. of biol. Chem., 1927, p. 699.

térol'() ou le tricholestérol (") en solutions benzéniques, toluéniques ou xylleniques, Bitts a préparé, en outre, nue substance résineuse douée de propriétés antirachitiques. Mais, comme cette substance n'agit sur l'animal qu'en provoquant une petre de poids sensible et que, à l'inverse du cholestérol irradié et des autres sources de vitastérine antirachitique, elle n'est pas inactivée par le nitrite de n-butyle, il semble qu'il s'agisse ici d'un produit totalement differen.

Ésthogénie du rachitisme. — Le rôle de la vitastérine antirachitique paralt être, avant tout, d'assurer une bonne calcification du squélette malgré un déséquilibre phospho-calcique important introduit expérimentalement dans la ration. L'irradiation ultra-violette peut compenser l'absence de ce facteur; sans doute agit-lelà e travers les couches épidermiques en activant le cholestérol de l'organisme (?) Il est à remarquer que, même s'il n'en trouve pas dans sa ration, l'organisme du rat conserve une constance remarquable dans sa teneur en cetts substance (*).

Dans le trouble phospho-calcique du rachitisme, le facteur humoral joue incontestablement un role de premier plan. L'hypophosphatémie est trop nette et trop constante pour être discutée. Certains auteurs out cru qu'elle provenait d'un défaut d'assimilation intestinale. En effet, Jonsson et Banxerr ont constaté que le plu des fécee set plus éteré chez les sujets rachitiques que chez les sujets normaux; or l'addition au régime d'huile de foie de more suffit à abaisser ce pl d'

BLUM, DELAVILLE et VAN CAULAERT pensent au contraîre que l'hypophosphatémie (teneur en phosphate du sérum) est sous la dépendance de la réserve alcaline du sang, l'excès de CO' faisant émigrer une partie du phosphore du plasma dans les globules rouges (*). Sous la même influence, le calcium colloidal diminue et le calcium ultra-filtrable augmente (*).

Le processus de l'ossification s'en trouve profondément troublé (¹). On sait, depuis les travaux de Lorsa, que les albumines sont des ampholytes, c'est-à-dire que leur caractère est acide ou basique, selon les milieux. Pour que les albumines du tissu chondroide fixent le calcium, il faut que les bases sanguienes lui conférent une réaction acide ; la précipitation calcique elle-même n'est possible qu'en milieu faiblement alcalin. L'excés de CO' dans le sang des rachtiluses exoliue à la fois

^{1.} C. E. Bills. Journ. of biol. Chem., 1926, 67, p. 753.

^{2.} C. E. Bills et F. G. Mc Donald. Journ. of biol. Chem., 1926, 68, p. 821.

H. Goloslatt et A. R. Moritz. Journ. of hiol. Chem., 1926, 71, p. 127.

^{4.} T. F. Zucker, W. C. Johnson et M. Barnett. Proc. Soc. exp. Biol. and Med., 1922-1923, 20, p. 20.

Léon Blum, M. Delaville et van Caulaert. La Presse médicale, 1926, 33, p. 801.
 Léon Blum, M. Delaville et van Caulaert. C. R. Soc. Biol., 1924, 91, p. 1292.

Léon Blum, M. Delaville et van Caulaert. C. R. Soc. Biol., 1924, 91, p. 1292.
 Léon Blum, M. Delaville et van Caulaert. C. R. Soc. Biol., 1925, 92, p. 184.

l'arrêt de la calcification et la décalcification. Une autre preuve des modifications physico-chimiques de l'état humoral fut donnée par EDERER qui observa, sous l'action de l'huile de foie de morue, une augmentation de la viscosité du sérum (').

Mais quelle est la véritable cause de ces perturbations? Le problème n'est pas encore résolu. Il est probable que les glandes endocrines interviennent également, en particulier la thyroïde et les surrénales. Muranz a observé sur la thyroïde du chien rachitique une hyperplasie aigué ou chronique qui nes er etrouve pas dans les carences calciques ('). Léos Bixer et Vaguaxo ont montré, d'autre part, l'action curative de l'adrénaline sur le rachitisme expérimental du rat(').

En supposant qu'on admette ce trouble endocrinien initial, celui-cipeut être dû lui-même aux toxi-infections ou auto-intoxications invoquées par Marrax (†). Récemment, Kawaxona et Kasama ont montré du reste que le simple parasitisme du lapin par le Schistosomum japonicum peut être une cause de rachitisme pour ses petits (†). Dans des cas semblables, l'huile de foie de morue conserve son action curative, ce qui prouve qu'en définitive des causes très différentes peuvent produire des effets identiques.

C. — La vitamine de reproduction et de lactation ou vitastérine antistérilité.

L'influence des diverses carences sur les fonctions de reproduction fut sans doute bien des fois signalée, tant en ce qui concerne l'excès de sels minéraux que l'insuffance des protéines, des sels de calcium ou même la carence en facteur A ou B. Dans tous les cas, la stérilité semble due à un arrêt de l'ovulation ou de la spermatogenèse. Or, il fut récemment démontré qu'une sorte de résorption de l'œuf fécondé peut aussi se produire et c'est ce mode très particulier de stérilité qu'ur a reteinf notre attention.

On sait que l'ovule attire à lui un certain nombre de substances qu'il puise dans l'organisme et utilise pour les premiers stades du développement de l'eust ('). Viorxs avait, des 1914, établi un rapprochement, purement hypothètique du reste, entre ces substances et les vitamine récemment découvertes ('). Un peu plus tard Sene expliciait le manque

- 1. S. A. P. EDERER. Journ. of biol. Chem., 1924, 60, p. 621.
- L. MCRRAY. Brit. Journ. exp. Pathol., 1923, 4, p. 335.
- L. Binet et M. Vacciano. Congrès de l'Inst. Roy. de Santé publique, Londres, 1924.
 - 4. A. B. Marfan. Quatre leçons sur le rachitisme. Paris, 1923.
 - 5. R. KAWAMURA et Y. KASAMA. Journ. of exp. Med., 1er décembre 1925.
 - 6. II. Vioxes. Physiologie obstétricale, Paris, 1923, p. 474.
 - 7. H. Vioxes. Notes et recherches sur la menstruation, Paris, 1914, p. 74.

de reproduction des animaux recevant un régime à base de lait par l'absence probable d'un acideaminé (*), mais, pour MATILL et CONKLN, ces faits devaient être imputés à l'absence d'un « facteur inconnu » (*). Cependant, il faut aller jusqu'aux premières publications d'Evans et Bisnor pour trouver une preuve expérimentale de l'existence de cette substance (*).

Ces auteurs établirent que les rats qui reçoivent un régime synthétique composé de :

				Mélange salin 185
				Levure de bière séche : 0 gr. 40 par
Saindoux			. 15	jour et par animal.
Graisse de heur	те		. 9 !	•
Mélang	e de sels	185 (4) :		PO*HK* 0,954
NaCl			0,173	(PO+,*H+Ca 0,540

SO'Mg anhydre . 0.266 Lactate de calcium . 1,300
PO'H'Na,H'O . 0,347 Citrate ferrique . 0,118
se développent normalement, mais sont stériles pour la plupart dès la

première génération et en totalité dès la seconde. Les ovules à maturation sont cependant fécondés; mais les produits de la conception meurent et se résorhent. Une reproduction normale peut être obtenue, par simple addition de feuilles fratches de laitues ou de feuilles de luzerne séchées, ou par augmentation (jusqu'à 24 °/1), de la proportion de graisse de beurre. La présence dans un tel frésime, en quantités suffisantes, des vita-

La presence una un der regune, en quantres sansantes, ues vitamines indispensables au développement du rat (beurre et levure), ainsi que le peu de résultat obtenu en modifiant la source de protéines, celles-ci pouvant être aussi bien améliorées ou remplacées par de la lactablumine (*), de la gélatine, de la cystine (*), elc., permettent de conclure à la nécessité d'une nouvelle vitamine indispensable pour la reproduction. Par d'autres moyens, Suas confirma l'existence de ce facteur. Ai par celle de « vitamine E » (*).

Cependant, NELSON, HELLER et FULMER MONT-Prent que c'est principalement quand la proportion de matières grasses est exagérée qu'il y a absence de reproduction et refusérent d'admettre l'existence d'une vitamine nouvelle (°). Peu après, Andexage aboutit à des conclusions identiques, quoiqu'il eût constaté que le succès dans la reproduction et l'élevage des petits est en rapport avec la proportion de germe de blè

- B. Sure. Journ. of biol. Chem., 1920, 43, p. 457.
- 2. H. A. MATTILL et R. E. CONKLIN, Journ. of biol. Chem., 1920, 44, p. 135.
- 3. H. M. Evans et K. H. Bisnop. Science, 1922, 56, p. 650.
- 4. E. V. Mc Collum et M. Davis. Journ. of biol. Chem., 1915, 20, p. 641.
- 5. H. M. Evans et K. S. Bishop. Journ. of Metabol. Research, 1923. 3, p. 233.
- B. Surg. Journ. of hiol. Chem., 1924, 58. p. 681.
- B. Surg, Journ. of, biol. Chem., 1924, 58, p. 693.
- V. E. Nelson, V. G. Heller et E. J. Fulmer. Journ. of biol. Chem., 1923, 57, p. 445.

entrant dans la ration (1). Evans n'eut pas de peine à réfuter ces objec-

D'autre part, MATTILL et STONE confirmèrent l'insuffisance pour la reproduction des régimes à base de lait entier (*), tandis que MATTILL, CARMAN et CLAYTON établirent l'identité des symptômes observés (résorption du fœtus) avec les symptômes précédemment signalés par Evans et Bishop et la présence du facteur antistérilité dans la matière grasse du germe de blé (*). Sure établit enfin qu'il s'agit sans conteste d'une substance liposoluble, les extraits éthérés, benzéniques et cétoniques étant également actifs (*). Par la suite, l'activité fut concentrée dans la partie insaponifiable des huiles; mais le pouvoir fertilisant se montre plus stable que l'action sur la lactation, il semble donc qu'il y ait lieu de considérer comme possible l'existence de deux vitastérines distinctes (*).

Ouoique, pour éviter toute confusion, Funk eût proposé la désignation de vitastérine F (*), Evans et Burr se sont, en dernier ressort, ralliés à l'appellation de vitamine antistérilité ou vitamine E (*).

Les attaques récentes de Daniels et Hutton qui guérissaient la stérilité par simple addition de sels minéraux faillirent remettre en discussion toute la question (°). En réalité, ainsi que l'a démontré Sure, il s'agit d'une cause distincte de stérilité par carence minérale qu'il est également indispensable de prévenir (10).

Régimes producteurs de stérilité. - Les essais concernant la vitamine de reproduction ont tous été effectués sur une seule espèce animale : le rat. Comme il importe de tenir compte des insuffisances minérales, signalées par Daniels et Hutton, nous ne reproduirons que les formules de régimes données ultérieurement par SURE.

L'un de ces régimes, descendant direct des premiers essais de MATTILL et Conklin, est à base de poudre de lait. Il se compose de:

```
Agar-agar . . . . . . . . . . . . . . . . .
Mélange salin nº 11. . . . . . . . . . 0,25
Extrait de levure d'Osborns et Wakenan 0,40 à !
Huile de foie de morue . . . . . . . . . 2
Dextrine . . . . . . . . . . . . . . . q. s. pour compléter à 100.
```

L. T. Anderegg. Journ. of biol. Chem., 1923, 55, p. 443.

Poudre de lait écrémé 59

- 2. II. M. Evans. Science, 1924, 60, p. 20.
- H. A. MATTILL et N. C. STONE. Journ. of biol. Chem., 1923, 55, p. 443.
- 4. H. A. MATTILL, J. S. CARMAN et M. M. CLAYFON. Journ. of biol. Chem., 1921. 61. p. 729. 5. B. Suns. Journ. of biol. Chem., 1925, 63, p. 211.
 - 6. B. Sure, Journ. of biol. Chem., 1926, 67, Sc. Proc., p. xlix.

 - 7. C. Funk, Bull. Soc. Chem. biol., 1925, 7, p. 1017.
 - 8. H. M. Evans et G. O. Burn. Proc. Nat. Acad. Sc., 1925, 40, p. 331.
 - 9. L. Daniels et M. K. Hutton. Journ. of biol. Chem., 1925. 63, p. 143.
 - 10, B. Surg. Journ. of biol. Chem., 1926, 69, p. 41.

Le mélange salin nº 11 fournit :

Citrate ferrique												0,20
NaF												0,0125
SO4Mn, 4H4O .												0,0125
(SO4)*AlK, 12H*	0											0,0125
SiO ³ Na												0.0125

Le second de ces régimes, plus synthétique, se rapproche davantage, de ce fait, des expériences initiales d'Evans et Bishop. Il comporte ('):

Caséine													15
Lactalbumine													3
Agar-agar													2
Mélange salin	n٥	1	1.										0,2
Mélange salin	n۰	3	2										4
Huile de foie d	le	n	101	ru	e								2
Dextrine et ex	tr	ai	t a	de	00	di	gu	е	de	4	0 4	TT.	

de germe de blé préalablementé puisé par l'éther q. s. p. compléter à 100.

Le mélange salin nº	2	re	ni	er	me	(*): [Lactate de chaux									0,289
NaCl						0,202	PO'Na'H,12H'O .									0,526
SO'Mg (anhydre)						0,311	(PO*)*Ca*H*,H*O .			•		-		•		1,116
PO*K*II	٠	٠	٠	٠	٠	1,115	Citrate ferrique .		•	٠	•	٠	•	٠	٠	0,138

La substitution de 5°/. d'huile de germe de blé (préparée par épuisement étheré ou cétonique) à une même quantité de dextrine permet d'obtenir une fertilité et une lactation normales, par conséquent un élevage satisfaisant des petits, pouvant s'étendre au delà de cinq générations. Il n'est pas besoin, semble-t-il, de donner de meilleure preuve de la bonne constitution de ces rations.

Effets das régimes privès du facteur de reproduction. — Au delà du centième jour de régime, on note, chez les rais ne recevant aucune source de vitastérine de reproduction, une dégénérescence progressive des testicules, avec diminution et bientôt disparition totale des spermatoziofées; le lumen des glandes séminales s'oblitere et le tissu interstitiel prolifère abondamment. Apparemment, chez les femélles, l'ovulation est normale : comme d'ordinaire, les foliciules de Gnararrivent à maturité et, si le pouvoir procréatif du mâle est encore intact, les ovules sont fécondés et se fixent sur la muqueuse utérine. Cependant, avant la nidation, on observe déjà des extravasations de globules rouges par diapédèse, puis surviennent des hémorragies placentaires avec distension des sinus veineux maternels. Finalement, les produits de la conception meurent et les fœtus sont résorbés avant même d'être parvenus à maturité (vir lêg 6 et 7).

^{1.} B. Surg. Journ. of biol. Chem., 1926, 69, p. 53.

^{2.} H. STRENBOCK et E. G. GROSS. Journ. of biol. Chem., 1919, 40, p. 501.

Dans l'ensemble, la courbe de croissance des animaux reste normale; toutefois, en ce qui concerne les femelles, au moment de la gestation, on note une augmentation de poids, qui se poursuit quinze jours environ et fait place à une brusque dépression s'échelonnant sur quatre à cinq iours.

Par simple addition d'huile de germe de blé ou de toute autre source de vitastérine antistérilité, ces phénomènes régressent et la reproduction redevient normale. Toutefois, si on supprime alors le mélange salin



Fig. 6 et 7. — Gestation normale (en hant) et résorption fietale (en has). La résorption des fœtus s'observe aux derniers jours de la gestation si le régime des animaux en expérience (rats) est privé de la vitastérine de reproduction. (Figures tirées d'un article récent de B. Sure.)

 ${\tt n^o}$ 11, une stérilité plus atténuée reparaît, généralement à la deuxième génération.

La vitastérine de reproduction. — Répartition. — La vitastérine antistérilité se trouve essentiellement dans la partie insaponifiable de certaines huiles. Les huiles de blé, de maïs jaune, de chênevis (*), de coton et de palme, ainsi que la graisse de beurre (cette dernière ajoutée on assez fortes proportions), assurent à la fois la reproduction et la netation. Les huiles d'olives, de noyaux de péche, de soja et d'arachides sont uniquement curatives de la stérilité (*). L'huile de foie de morue, les beurres de coco et de palmiste, les huiles d'amandes douces, de

^{1.} B. Sure. Journ. of biol. Chem., 1925, 62, p. 371

^{2.} B. Sunz. Journ. of bio!. Chem., 1926, 69, p. 29.

moutarde, de lin, de sésame et de colza ne produisent pas d'effets appréciables.

La vitastérine de reproduction se trouve également dans les tissus chlorophylliens frais ou desséchés: laitue, luzerne et chou vert (*); dans un certain nombre de graines : blé, avoine, riz glacé, maïs jaune et pois pouilleux (*); ainsi que dans le iaune de l'œuf et la chair musculaire (*).

Il fut admis, tout d'abord, que la reproduction et la lactation pouvaient être assurées par la même vitamine, le besoin s'exagérant pendant la lactation (parallèlement au besoin de vitamine B) et atteignant quatre fois celui de la période de la gestation. On pense aujourd'hui qu'll y a peut-être deux vitamines ou deux fractions de vitamines distinctes, jouissant séparément de l'une ou de l'autre de ces propriétés.

Proprietés. — Il semble que le vi-illissement, en présence d'air ou de gaz carbonique, soit préjudiciable à la vitastérine de reproduction; par contre, elle reste inalterée en atmosphère d'azote ("). Elle résiste fort bien à la soposification; mais l'insaponifiable obtenu, par sération prolongée vingt-quatre heures, à 90-110; perd son pouvoir de favoriser l'allaitement. Il se peut, du reste, que les différences d'activité constatées pour le germe de blé (") ou l'huile qu'on en extrait (") proviennent très souvent d'une oxydation spontanée, plus ou moins profonde. L'huile de blé est, en effet, une de celles qui s'acidifient le plus rapidement; elle peut présenter jusqu'à 43,66 s', d'acides libres au bout d'un an (")!

L'éther, le benzène et l'acétone sont de bons solvants qui permettent l'extraction des principes de reproduction et de lactation.

Extraction. — Evans et Burr ont reconnu, les premiers, que la vitastérine de reproduction est contenue dans la fraction de l'insaponifiable privée de sistérol.

Sura confirma ces résultats el proposa la technique suivante: Partant de 45 Kr d'embryon de blé; il obtient, par percolation ave l'actène, 4 Kr 500 d'huile qu'il saponifie à 37°, avec 25 °, de potasse alcolique. Le savon obtenu est dissous dans l'eau et la partie non saponifiée, épuisée par l'éther, est libérée et saponifiée à nouveau pour en éliminer toute trace d'huile. Après nouvelle dissolution et épuisement à l'éther, on recueille (89 gr. d'insaponifiables qui, dissous dans l'alcolo éthylique

^{1.} H. G. MILLER et W. W. YATES. Journ. of biol. Chem., 1924, 62, p. 259.

^{2.} B. Sunz. Journ. of biol. Chem., 1924, 58, p. 693.

H. M. Evans et K. S. Bishop. Journ. Amer. med. Assoc., 1923, 84, p. 889.

G. C. Suppler et O. D. Dow. Journ. of biol. Chem., 1925, 68, p. 103.
 H. A. Mattill, J. S. Carman et M. M. Clayton. Journ. of biol. Chem., 1921, 64,

 ^{729.} H. A. Mattill et M. M. Clayton. Journ. of biol. Chem., 1926, 67, Sc. proc.,

^{7.} J. Lewkowitsch. Technologie et analyse chimique des huiles, graisses et cires, Paris, 1909, 2, p. 748.

à 55-60°, sont ensuite abandonnés une nuit à 3° pour permettre la cristallisation du sistérol. Il (reste ainsi 52 gr. de produit qui, incorporé dans la ration du rat, à la dose de 0.01°/ $_{\rm o}$, prévient la résorption du fœtus et, λ la dose de 0.03°/ $_{\rm o}$, assure la lactation.

Pathogénie. — Queè est le mode d'action de la vitastérine de reproduction et quel trouble humoral provoque son absence? Jusqu'ici on l'ignore à peu près complètement. On a cependant essayé de rapprocher cette curieuse substance de certains produits de sécrétion interne qui jouent un rôle important dans l'équilibre délicat du cycle reproducteur. Daxmaons a, en effet, pu isoler de l'ovaire une matière analogue de consistance huileuse, qui exerce une action iégulatrice sur les phénomènes de la menstruation et du rut (*).

RAOUL LECOQ.

NOTICE BIOGRAPHIQUE

G. ANDRÉ

Le Bulletin des Sciences pharmacologiques vient de perdre en la personne de GUSTAVE ANDRÉ, décédé subitement, à l'âge de soixante-dix ans, dans la nuit du l'a u 18 mai dernier, un de ses collaborateurs de la première heure. Les années 1900 et 1901 de notre Bulletin possèdent de lui deux mises au point, fort intéressantes pour l'époque, sur la Chimie des piaments chlorophylliens et la Nitrification.

Liciencié ès sciences physiques, dès 1877, G. Anoné avait débuté dans la carrière scientifique, en 1879, comme préparateur d'Histoire naturelle à l'Ecole pratique de la Faculté de Médecine où il présentait sa thèse de doctorat, l'année suivante : De la respiration végétale dans ses rapports avec l'hygiène. Devenu, en 1881, préparateur de Bentaetor au Collège de France, il étudie, au point de vue de leur préparation et de leur chaleur de formation quelques oxychlorures et oxybromures métalliques qui constituent, en 1884, le suigt de sa thèse de doctorat ès sciences.

Grâce à la création, en 1883, de la station de Chimie végétale de Meudon, G. Arbaé put y reprendre, comme Chef de travaux, à partir de 1883, ses premières recherches, en se consacrant à l'étude de la physiologie et de la chimie des végétaux. Ce fut, avec son Maltre, le début d'une active collaboration de quinre années durant laquelle virent le jour près de 50 mémoires.

^{1.} J. C. DRUMMOND. Rev. gén. sc. pur. et appl., 1926, 37, p. 262.

Professeur agrègé à la Faculté de Médecine, en 1892, G. Asnaé était Professeur emplaçant au Collège de France en 1895-1896 et, à partir de 1897, occupa jusqu'à sa mort, à l'Institut national agronomique, la chaire de Chimie agricole. L'Ecole normale de jeunes filles de Sèvres avait également bénéficié de son enseignement dès 1902.

L'œuvre scientifique de G. André est très étendue. Outre ses travaux, exécutés en collaboration avec Berthelot, sur la végétation, sur le rôle de quelques acides végétaux, sur les composés azotés de la terre végétale, sur la respiration végétale, sur les acides phosphoriques, etc., G. André n'a cessé de travailler depuis près de trente années pour son compte personnel. Ses travaux de chimie appliquée à la physiologie du sol et des végétaux ont trait à la constitution des matières humiques naturelles, au déplacement de la potasse et de l'acide phosphorique par quelques substances employées comme engrais, à la maturation des graines, à l'étiolement des plantes, à la migration des matières minérales et organiques chez les plantes annuelles et vivaces, à la composition des liquides qui circulent dans le végétal, à la conservation et exosmose des matières minérales, etc. G. André s'est également occupé d'un certain nombre d'autres questions de Chimie générale. De plus, les transformations que subissent les oranges au cours de leur conservation, la filtration des sucs végétaux et la composition de ces sucs extraits par pression avaient fait l'objet de ses dernières recherches.

Etant donné le développement de plus en plus considérable des sciences appliquées à l'agriculture, d. Avané a jugé nécessaire de présenter un tableau aussi complet que possible de l'état actuel de nos connaissances sur la chimie appliquée à l'agronomie. Ce sont ces notions qu'il a développées dans deux ouvrages intitulés Chimie agricole, Chimie vigétale (2 vol., 3° édit., 1924); Chimie agricole, Chimie du sol (2 vol., 2° édit., 1924); chimient la base de l'enseignement qu'il a domné à l'Institut agronomique depuis trente années et qui sont un modèle de documentation.

Membre de l'Académie d'Agriculture depuis 1921, il était accueilli en 1925 par l'Académie des Sciences, dans la section d'Economie rurale où il succédait à Maquenne.

G. Axoné était un travailleur acharné et l'on peut dire que sa vie tout entière s'est écoulée dans les laboratoires. C'était un expérimentaleur habile et tous ceux qui l'ont approché savent avec quelle conviction et quelle ardeur il exposait les résultats de ses investigations. Par ses travaux, qui ont largement conocuru à apporter en agriculture de profondes transformations, G. Axoné demeurera l'un des Maîtres incontestés de la Chimie agricole.

P. Guérin.

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I. LIVRES NOUVEAUX

TIFFENEAU (M.). Abrégé de Pharmacologie. 1 vol. in-8°, 88 pages, prix : 10 fr.; Vicor frères, édit., Paris, 1927. - C'est surtout pour les étudiants en médecine de quatrième et cinquième année que M. le professeur Tiffeneau a rédigé cet « Abrégé de Pharmacologie », qui contient le strict minimum des connaissances que ces étudiants doivent posséder. Une première partie est consacrée à la matière médicale, c'est-à-dire à la description des espèces botaniques ou chimiques employées dans l'art de guérir. Une deuxième partie est réservée à la pharmacologie proprement dite, c'est-à-dire à l'étude des formes galéniques sous lesquelles ces formes médicinales peuvent être administrées. Ces formes sont réparties en six groupes suivant la nature du véhicule et la destination des préparations envisagées. Un tel guide ne saurait entrer dans le détail de toutes les questions relatives à la pharmacologie; néanmoins on ne peut manquer d'être surpris de la multitude des renseignements qu'il renferme sous la forme la plus concise et dans le classement le plus rationnel. Pour l'étudiant en pharmacie et le pharmacien, il constitue un synopsis particulièrement précieux, donnant toutes indications d'ordre essentiellement pratique, par exemple, sur les solubilités, les incompatibilités, les titres, la législation, les doses usuelles, maxima et minime, mortelles, etc. Une table alphabétique termine l'ouvrage et facilite les recherches. Dans la grande majorité des cas, cet opuscule peut dispenser de se reporter au Codex, à l'Officine ou à tout autre formulaire plus ou moins complexe.

R. Souèges.

THOMAS (PIERRE). Cours de chimie biologique. I. Partie générale. Les Presses universitaires de France, 49, boulevard Saint-Michel, Paris-Ve, 1926. - La première partie du Cours de chimie biologique, qui vient de paraître, s'adresse non seulement aux étudiants, mais à tous les biologistes. Elle renferme un nombre considérable de documents intéressants, c'est une mise au point très à jour des questions les plus diverses relatives à la chimie de la cellule : état colloïdal, adsorption, tension superficielle, osmose, dissociation électrolytique, catalyse, diastases, constituants de la cellule, processus chimiques dans l'organisme, etc. A la fin de la plupart des chapitres, l'auteur a donné un certain nombre d'exercices pratiques élémentaires qui complètent et précisent très heureusement l'enseignement. A propos de cet ouvrage, indispensable à tous les biologistes, nous nous permettons une remarque : l'auteur a cru devoir surseoir à l'emploi des termes de la nouvelle nomenclature (protides, lipides, glucides, etc.) et nous regrettons d'autre part que la bibliographie, annexée à chaque chapitre, contienne bien peu de noms français. Nous ne saurions cependant trop recommander ce traité, qui renferme de précieuses indications, et est rédigé avec un remarquable esprit didactique. L. DEVAL.

2º JOURNAUX - REVUES - SOCIÉTÉS SAVANTES

Chimie générale.

Sur la désamination de quelques phényl-amino-alcools C'II-CHOH-CH (NI¹). R. Obtention d'acyclophénoues sans transposition. Threxeau et Lévy (M¹¹ J.). C. H. Ac. Sc., 1926, 183, nº 21, p. 999. — Les phénylaminophénols étudiés, désaminés par l'acide atoleux, se transforment sans transposition en avrlophénones C'II², CO. CII², R. P. C.

Synthèse biochimique d'un glucoside halogéné : le 5 chlorosalicy Iglucoside : D. DeLAUNEY [P.]. C. R. Ac. Sc., 1926, 183, nº 21, p. 990. — Glucoside obtenu par l'action de l'émulsine sur une solution acétonique de glucose et de 5-chlorosaligénol C'HP (CH'OH)[*] (OH) [*] Cl. [*].

P. C.

Méthode de préparation de valérolactones z substituées. DARZENS (6), C. R. A. S. S., 1956, 183, n° 23, p. 110. — L'auteur a montré précédemment que l'acide benzylallylacétique se cyclies sous l'influence de l'acide suffrayle pour donner l'acide l'étarbydrométhylamplatlane-carbon nique; le rendement de cette réaction ne dépasse pas 50 */s par suite de la production simultanée d's-benzylvalérolaction.

Cette réaction peut être généralisée aux acides alcoylallylacétiques R.CH (CO^HB), CH^{*}, CH = CH^{*} et, dans ce cas, le groupe alcoyle ne permettant plus la cyclisation hydronaphtalénique, on obtient uniquement des alcoylvalérolactones.

P. C.

Sur la réalité de la transposition semipina colique; stabilité comparée des oxhydryles secondaires et tertiaires. Tiffe-NEAW (M.) et Lévy (Mile J.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, nº 23, p. 1112. - La déshydratation des aryldibenzylglycols Ar. CHOH. C (OH) (CH2C4H5)1 conduit à des cétones Ar (C'll'CH') CH. CO. CH'. C'H' par transposition semi-pina-colique. Le phénylméthyléthylglycol C'H'. CHOH. C (OH) (CH') C'H' donne naissance soit exclusivement à la phényl-3-butanone-2 par action de l'acide sulfurique concentré, soit au phényléthylpropanal par l'acide sulfurique à 8 %, soit encore à un mélange de ces deux produits en proportions variables suivant la concentration de l'acide; or, l'aldéhyde ne se transforme en cétone qu'exclusivement sous l'influence de l'acide concentré; il faut donc admettre que la cétone se forme directement, et qu'il y a réellcment migration semipinacolique. Ces expériences permettent donc d'affirmer la réalité de la transposition semipinacolique. Elles conduisent également à conclure que la capacité affinitaire d'un anisyle et d'un hydrogène est supérieure à celle de deux radicaux benzyle, ce qui entraîne, pour l'anisyldibenzylglycol une instabilité plus grande de l'oxbydryle secondaire et une élimination exclusive de cet oxbydryle lors de la déshydratation.

Influence de la réaction ionique sur la décomposition des eaux sulfurées par un courant de gaz inerte; applications hydrologiques. Dssgrez (A.), Lesceur (L.) et Manjean (Mile S.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, no 23, p. 1244. P. C.

P. C

Oxydation permanganique de la pyridine et du noyau pyridique. Butirya (M.). C. R. Ac. Sc., 1937, 184, nº 5, p. 266. — Si l'on porte à 70° une solution de pyridine dans un mélange de permanganate et d'acide sulfurique norma équivalent au potassim du permanganate, il se dégace de l'anhydride carbonique; l'azote passe en majeure partie à l'état d'ammoniaque, mis il se forme aussi de l'acide acotique. L'ammoniaque et l'acide azotique sont également produits dans l'oxydation permanganique de différentes basse pyridiques.

P. C.

Sur l'action des organo-magnésiens sur l'oxyde de cycloheptène, Gocunor (M.) et Bebos (P.). C. H. A., S.c., 1927, 184, nº 4, p. 208. — Par l'action de l'iodure de méthylmagnésium, l'oxyde de cycloheptène s'isomérise pour donner transitoirement la subérone, qui fournit un alcool tertaire, le méthyl-l-ol-l-cycloheptane.

Sur us nouveau dérivé organo-métallique de l'or. Luxias (A) et Perans (F). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 5, p. 299. — L'uror-thiopropanol-sulfonate de solium AuS. Cil'. Ciloft. Cil'. So'Na est un corps blanc amorphe, très soliuble dans l'eau, dont le métal n'est pas séparé par le sulfate ferreux ou l'albéhyde formique; l'hydrogène sulfaré précipite l'or à l'ébulition à l'état de sulfure. Les solutions de ce produit ont une toxicité fabile (0 gr. 10) par kilogramme d'antional pour obtenir un effet toxique), appliquées au traisulfat d'or et de sodium, en présentent pas les incorrédients de florence de l'acceptance de

Nouvelle méthode de transformation des bases tertifaires hétérrecycliques en bases secondaires désaleolytées Potorovsai. (Max et Micura). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 6, p. 331. — Le Nouyde — N(CH) = 0 de la base cyclique tertiaire — N — CHP est traité par ua anhydride d'acide organique, et le dérivé acylé obtenu = N — CO — R est ensuite saponifié.

Sur une nouvelle transposition parmi les acides naphtylamines suffoniques. Wan L(A) et Vransverze (6), C. R. A. C. Sc., 1927, 184, n° 6, p. 334. — L'acide naphtylamine-sulfonique 1.8, traité par l'acide suldruïque concentré, se transforme es nos inomère 1.4 on acide naphtionique. Le mécanisme de la transposition doit résider dans une série d'hydrolyses et de resulfonations successives.

Chimie biologique.

Conservation de la vitamine C dans le jus d'orange desséché. Preservation of vitamin C in d'riel orange jusice. Huversur (16.1.), Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1926, 59, nº 2, p. 511. — Le jus d'orange additionné de sucre dans la proportion de 23 ½ des substances sèches a gardé, après évaporation, ses propriétés antiscorbutiques, même au bout de cinq ans de conservation.

Le métabolisme du soufre. XI. La taurine peut-elle remplacer le cystine dans l'alimentation des jeunes rats blanes? The melabolism of sulfur. XI. Can taurine replace cystine in the diet of the young white rat? Lewis (6. T.) et Lewis (fl. B.). dours. of hiol. Chem., 1926, 69, n° 2, p. 598. — Parenxus en oxydant la cystine par l'eau bromée obint l'acide cysténique, puis la taurine par décarboxylation à haute température. Il ne semble pas que ces deux substances puissent remplacer la cystine dans le régime des rais, si le manque de cystine est pris comme facteur limitant la croissance.

L'utilité de la taurine employée comme supplément des régimes pauvres en eystine. The availability of taurine as a supplementing agent in dies deficient in cystine. Ross (W. C.) et Huboursurs (B. T.). Journ. of biol. Chem., 1926, 89, nº 2, p. 599. — Il résulte des essais des auteurs que, dans les régimes des jeunes rats, la taurine est totalement incapable de remplacer la cystine.

La méthode de la goutte tombante pour la détermination du poids spécifique. The falling drop method for determining specific gravity. Barborn (H. G.) et fautros (W. F.). Journ. of biol. Chem., 1926, 59, nr. 2, p. 62s. — Le temps de chute d'une goutte du liquide à essayer est déterminé sur une distance de 30 ctm., dans un tube de 7 mm. 50 de diamètre, à travers un mélange de xylème et de bromobenzène. On en déduit la densité par comparaison avec une goutte de solution de sulfate de potasse de densité connue.

La relation du faux de croissance à l'alimentation. I. The relation of the rate of growth to dite. Ossoass (T. B., et Mxsoz, (L. B.). Journ. of biol. Chem., 1926, 69, nº 2, p. 661. — Chez les mammiferes, il semble qu'il y ait une limite de croissance optimum fixée par l'bérédite. Cependant les auteurs ont obtenu avec des régimes spéciaux des croissances dépassant tout ce qui avait été obtenu précédemment. Il y al la un realision directe entre la croissance et l'alimentation, mais il ne faudrait pas généraliser trop bâtivement. Ces faits tiennent à l'état de domestication des animaux réfectué dans un but commercial, état qui se répète avec ses conséquences pour les volailles, les moutos et les porcs.

L'association de la double liaison avec le groupe lactone dans les aglucones enreliaques. The association of the double bond with the lactone group in the cardiac aglucones. Jacons (A. W.), Horraxys (A.) et et Gestrus (E. L.), Journ. of biol. Chem., Baltimer, 1928, 70, m² t, p. t. – la strophanthidine, l'ouabaine, la gitoxine et la digitoxine, qui possèdent à la fois un groupe lactone et une double liaison, réduisent le résult de Toulzus et donnent la réaction nitroprussique. Ces observations furent étendues aux aglucones cardiaques. Il semble que la liaison éthylénique soit fixée au 3-carbone d'après le schéma ci-dessous :

$$\begin{array}{c|c} CO - CH - C - CH \\ \hline \end{array}$$

H. J.

L'influence de l'insuline sur la formation d'acétaldéhyde dans le corps des animaux. The influence of insulin on the acetal-dehyde formation in the body of animals. Sursurwsu. (J. V.). Journ. of hol. Chem., 1928, 70, n°1, p. 13. — L'insuline augmente in vitro comme in vivo la formation d'acétaldéhyde dans les organes des animaux. H. I.

Chimle intestinale. IV. Une méthode pour l'étude de l'utilisation ou digestibilité des aliments, intestinal chemistry. IV. A method for the study of food utilization or digestibility. Beacem (Dary). Journ. of biol. Chem., 1926, 70, 12 1, p. 29. — Le procédé consiste à mélanger aux aliments une quantité connue d'oxyde de fer que l'on retrouve dans les fèces. Ens e basant sur le pourcentage de cette substance insoluble, il est inutile de réunir la totalité des fèces.

Chimic intestinale. V. Hydrates de carbone et assimilation du calcium et du phosphore. Intestinal chemistry. V. Carbohydrates and calcium and phosphorus absorption. Bezelle (OLAF). Journ. of biol. Chem., 1926, 70, ar J., p. 33. — Le lactose n'empêche pas le développement du rachitisme chez le rat blant recevant un régime riche en calcium, mais pauvre en phosphore et en substance antirachitique. Cependant le lactose, et à un degré moindre la destruine, l'avorisent l'assimilation intestinale du calcium et du phosphore. L'amidon, le glucose, le lévulose et le maltose (à la dosse de 28 %, de la ration) sont sans effet.

Note sur la recristallisation de l'uréase. Note. The recrystallisation of urease. Surxix (I. B.). Journ. of ibio. (Chem., 1926, 70, nº 1, p. 9.7.—
En reprenant par l'acétone diluée l'uréase extraite de la farine des fèves Jaçorss, et y ajoutant quelques goutes d'une solution tampon de pl == 6,1 on 6,3, l'auteur a pu obtenir des cristaux octaédriques d'activité normale. Pour éviter la présence d'impuretés, il est préférable d'opérer à 28° C. La richesse en uréase d'une farine commerciale fut trouvée de 150 unités (soit 0,15 %), des montures opérées au laboratoire donnèrent des farines en renfermant 108 et 140 unités.

Le pouvoir antirachitique du cholestérol irradié. II. Séparation en fraction active et inactive. The antirachitic value of irradiate cholesterol. II. A separation into an active and an inactive fraction. Insisa (A.F.), Wextrsoc (M. I. SEMERAN (E.), Journ. of biol. Chem., 1985, O. n. 1. p. 123. — 5 ", seulement du cholestérol irradié parati actif, cette fraction peut être séparée par précipitation à la digitonine à condition d'opérer dans une almosphère d'azote. On peut également extraire la pattie active en traitant le cholestérol irradié par l'ammonique. C'horomoe ovarienne, quoi qu'on en ait dit, ne possède pas de propriétés antirachitiques-

La teneur en phosphore du lait de femme et du lait de vache.

— The phosphorus content of human milk and cow's milk, Lenstrup (E.).

Journ. of biol. Chem., 1926, 70, n° 4, p. 193.— Les résultats sont basés sur 50 analyses de chaque sorte de lait. Il fut trouvé en moyenne 14 milligr. 2 de phosphore total dans le lait de femme et 2 milligr. 6 de phosphore insoluble dans les acides et, dans le lait de vache, 93 milligr. 4 de phosphore total dont 17,1 de phosphore insoluble. H. J.

Urologie.

Dosage micro-analytique de l'urée par le xanthydrol. Bouvs(A.), Journ, de Ph. et de Ch., 1928, 8°s., 4, p. 448. — Le principe set le suivant; précipiter l'urée à l'état de dixanthylurée, recueillir quantitativement cette demière, kjeldahiser, distiller l'ammoniaque dans un courant de vapeur d'eau avec l'appareil de Parnas et Wagne et tilter acidimétriquement au au rouge de méthyle.

Le phosphore organique urinaire. Son dosage. Quelques résultats. Exazur (P.) et Zanazu Scru. Journ. de Ph. et de Ch., 1926, 8°s. 4, p. 1941. — La technique étudiée et mise au point par Fizurs et Zanazu Scru évite un certain nombre de causes d'erreur négligées par les précédents auteurs et permet d'opéres sur un volume restreint d'urine. Elle comprend: 1º la séparation du phosphore minéral sous forme de phosphate organomagnésien; 2º la minéralisation du phosphore organique, dosage coloriné-trique par la méthode de Batt. et Doisv ou par celle de Dixiols (corruléo-molybidique). Par cette technique on a pu fixer à 10 à 20 milligr. en PO¹⁹ par litre la concentration du phosphore organique de l'urine des vingt-quatre heures. Dans les cas pathologiques étudiés (maladies mentales, cancer, tuberculose pulmonaire) on ne trouve d'augm-intations importantes que dans lec sas de tuberculose pulmonaire.

B. 6.

Antisepsie des voies urinaires par le salol. Bazz (P.). Bull., Joad. Méd., I honvembre 1925. — L'auteur prévieut les infections urinaires consécutives aux cathédrisme en faisant prendre au patient du salol avant et après cette intervention. Il emploie encore le salol dans les cas d'infection aigoè de l'appareil urinaire et dans les formes apyrétiques de l'infection urinaire. Il lui a paru surtout actif contre les infections à colibacille. Les doess nécessaires sont de 2 gr. 50 à 2 grammes pour vingi-quatre heures.

Méthodes de détermination des substances azotées dans Furine. Hort (H.). Journ. suisse Pharm., Zurich, 1923, 61, p. 77.—Il y a lieu de signaler dans ce travail la méthode de dosage de la tyrosine en présence d'acide urique.

On détermine la quantité de tyrosine par comparaison colorimétrique avec une solution titrée de ce produit. On dose d'abord le mélange tyrosine-acide urique, puis, après destruction de ce dernier, la tyrosine seule.

On emploie pour cela le réactif de Foux-Brus et la solution titrée de tyrosine, en présence d'un peu de carbonate de lithium. Exposé à la lumière, ce mélange bleuit fortement. Pour doser la tyrosine dans l'orine, on débarrasse celle-ci des substances albuminoides. Il faut éviler tout traitement au charbon, et avoir-soin de faire redissondre les urates. L'acide urique est détruit par traitement à l'eau oxygénée. Les résultats obtenus sont justes jusqu'à la deuxième décimale.

On peut aussi déterminer la créatinine par méthode colorimétrique.

Etude de modifications apportées dans la formule azotée du sérum sanguin par l'imperméabilité rénale. Wotat $(P, 1 \text{ det} \text{ Levat} (M), C, R, Ae, Se., 1927, 183, <math>n^{\circ}$ 22 p. 1002. — Dans le sérum sanguin de l'homme normal, le rapport aoutrique est en mopenne de $32,3^{\circ}$ /. Chez un brightique ce rapport a été de $87,6^{\circ}$ /s; l'urée atteignait un taux plus de 30 fois supérieur au chiffre normal, tandis que l'acide urique était seulement 6 tois plus élevé et que la créatinine totale était à peime décuplée; par contre, la proportion d'ammoniaque et d'acides aminés était peu différente de celle d'un sigit o norma.

Une méthode pour la détermination de l'allantoïne dans l'urine de lapin. A method for the determination of allaintoin in rabbit urine. Craustras (A. A.). Journ. of biol. Chem., 1926, 70, n° 1, p. 173. — Ce procédé est basé sur la production d'acide oxalique par hydrolyse de l'allantoine en milieu alcalin, l'oxalate de calcium précipité est apprécie ultérieurement par un tirage au permanganate de potasse.

Pharmacodynamie. - Thérapeutique.

Extrait hypophysaire et fonction rénale. Fronzez (K), Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1995, 112, p. 339-364. — L'extrait hypophysaire n'agmente pas l'excrétion des chlorures des grenouilles décérêbrées, de sorte que l'absence de l'excrétion des chlorures par le rein isolé de grenouille sounis à l'action de l'hypophyse ne prouve pas que cette excrétion observée cher les mammifères soit d'origine extrarénale.

P. B.

Recherches sur l'activité des préparations de digitale. 1. Standardisation chez le chat. De Lind van Winngarden, Arch. f. exp. Path. u. Pharm., avril 1926, 112, p. 252-260. — Description d'une méthode de dosage de l'action de la feuille de digitale chez le chat. P. B.

Action des faibles concentrations de quelques bases quiniques sur le cœur isolé de grenouille Luzusux [F. p.], Arch. I. exp. Path. u. Pharm., 1928, 112, p. 223-241. — Les concentrations de quinine, quinidine et cinchonine de l'ordre de 1/10.00.000 augmentent le tonus et l'amplitude des contractions du cœur isolé de grenouille, effet purement musculaire. Plus tard, appartition de rythme couplé. P. B.

Le péristaltisme de l'intestin gréle. IV. Coordination physiologique des mouvements des muscles longitudinax et circulaires pendant le péristaltisme; leurs modifications par les drogues agissant sur l'intestin: baryum et pilocarpine. Ban (M.). Arch. exp. Pati. a. Pharm., 1996, 412, p. 305-220. — Le baryum augmente l'amplitude des contractions de la couche longitudinale de l'intestin isolé. Il agit comme l'augmentation de la pression interne. La pilocarpine produit le même effet, par action périphérique, et augmente le nombre des ercitations par action anglionnaire. P. B.

V. Coloquinthe. Baua (M.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 112, p. 231-234. — Suppression de la coordination entre les couches musculaires longitudinales et transversales de l'intestin gréle par la coloquinthe par production d'une augmentation considérable du tonus du muscle longitudinal.

Action des rayons X sur la sécrétion pancréatique et surrénale et sur le système nerveux végétatif. Il. Sur le myosis produit par les rayons X et l'insuline, et sur l'action de l'insuline sur les terminaisons para-sympatiques atrophinisées du œur. Poos (F.) et Rissa (O.). Arch. f. exp. Path. v. Pharm., 1926, 112, p. 170-204. — Le myosis déclenché chez le lapin par l'irradiation lombaire est supprime par la dépancréatisation et augmenté par la surrénalectomie. Il est probablement dû à une augmentation de la sécrétion de l'insuline qui extite les terminaisons parasympatiques. Il est déclenché par l'injection d'insuline (iris énervé) et apparaît aussi sur l'œil isolé. Il est supprimé par l'atropine.

Action hypoglycémiante de l'« Urtica dioica». Marx (A. V.) et Adler (B.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 142, p. 29-38. — l'ingestion décoction d'ortie dioique diminue légèrement chez le lapin l'hyperglycémie preduite par l'injection d'adrénaline ou l'ingestion de glucose. P. B.

Sur la régulation centrale des échanges aqueux. III. Point d'attaque central de l'arrêt de la diurese par les extraits hypophysaires. Mottron (H.) et Pict (E.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1926, 112, p. 143-121. — Le chloralose, qui exrec une action spécifique sur le cerreau, suprime l'effet antidiurétique de l'extrait pituliaire sur le chien. L'action antidiurétique de la pituirine est beaucoup plus marquée en injection rachidienne qu'en injection sous-cutanée. P. B.

Action de l'acetylème. VII. Rapports entre l'intensité des cehanges et la sensibilité vis-a-vis de l'acetylème. P.URWAN (P.). Arch. l. exp. Path. u. Pharm., 1926, 142, p. 82-99.— Les rats qui présentent des échanges élevés, soit normalement, soit à la suite d'ingestion de thyroide, font preuve d'une sensibilité est apparenté au cours de l'intorication thyroidenne. P. B.

Standardisation de l'ergot de seigle. Tsonstsœuux (S). Arch. L. exp. Path. u. Plaram, 1926, 1412, p. 100-1412. — l'essai des préparations ergotées basé sur la comparaison de leur action immédiate sur l'utérus de cobaye vierge avec celle de l'histamine ne donne pas de renseignements sur leur efficacité clinique, car ces préparations contiennent en plus d'autres substances que l'histamine. P. B.

Influence des ions phosphates sur le métabolisme du sucre du sang et de l'urine des organismes uormaux et diabétiques. FRIERLANDER (K.) et BORNTRAL (W. G.), Arch. f. exp. Path. n. Phurm., 1926, 112, p. 63-81. — L'injection de phosphates de même pH que le sang produit chez le chien et l'homme atteints de diabète léger une hypoglycémie qui atteint son acmé en deux heures et demie à quatre heures. Cet effet n'apparait pas chez les sujets normaux, ni atteints de diabète total (chien dépan-créaté). Il n'est pas produit non plus par les injections salines. L'excrétion urniaire du sucre est aussi diminuée.

P. B.

Recherches comparatives sur l'action des chlorophénols ortho, méta et para. Kurono (T.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 112, p. 60-64. — Sur B. coli, B. proligiouss, Staphycoccus aureus, la levure, les grenouilles et les lapins la forme la plus toxique est le dérivé para et la moins toxique le dérivé orbar. P. B.

Stabilité de l'extrait aqueux de digitale. Havizzaman (U.) et loaemacoux (G.). Arch. f. exp. Path. v. Pharm., 1926, 142, p. 56-59. — Le pH des infusions de digitale devient très acide au bout de quatorze jours, tantis que l'activité (sur la grenouille) baisse de 12 %. L'addition de CO'Natl (§ %) ou d'acide artrique (0,2 %), ne modife pas le pH flual, mais la solution acide conserve mieux son activité et la solution alcaline moins bien que la solution ordinaire.

Action des substances non électrolytes sur le cœur. Mr. (1), Arch. r. exp. Path. u. Pharm., 1926, 412, p. 17-21. — Technique de Straun. Trois corps non électrolytes, l'arée, le glucose et le saccharose, produisent sur le cœur de grenouille un effet calcique supprimé par R et Na. Cet effet se produit que la concentration ionique de la solution soit ou non diminuée pour compenser la pression osmotique extérieure introduite par les non-électrolytes, et est ainsi probablement un vértiable effet pharmacologique.

Action des astringents sur le tendon de la queue des rats. Komyana (T.). Arch. f. exp. Path. v. Pharm., 1926, 112, p. 22-28. — L'acétate d'alumine et l'acétate de plomb d'iminuent la longueur et l'extensibilité du tendon; l'alcool, le phénol, le sublimé et le tanin n'ont aucune action. P. B.

Influence des extraits d'organes sur l'action périphérique de l'adrénnille. SEPEUN (D. et Sansu (R.). Arch. t. exp. Path. u. Pharm, 1926, 142, p. 1-16. — Etude des interréactions des extraits hypophysaire et placentaire et de l'adrénille. L'addition de doses submininales d'adrénaline produisent un effet sur les vaisseaux de l'oreille du lapin et sur l'utterus siof de cobaye. P. B.

Action des camphres sur les helminthes. Gozs o Costa (S. F.). (R. Soz. Biol., 1989, 85), p. 1273-1277. — Mem action toxique qualitative des trois camphres étudiés sur les mouvements d'Ascaris lumbricoides; quantativement, le moins actif est le camphre droit et le plus actif le gauche. Le camphre synthétique racémique occupe une place intermédiaire, plus proche du camphre gauche que du camphre droit.

P. B.

Action de l'hexétone sur les helminthes. Gomas da Costa (S. F.). C. R. Soc. Biol., 1928, 95, p. 1277-1279. — Action antihelminthique remarquable de l'hexétone, bien que moins accentuée que celle des camphres (expériences sur les Ascaris).



SOMMAIRE

Pages.	Pages.
Mémoires originaux: Es. Pissor, Les Strophaultus dans Es. Cassaco Le Pictoponium gra- veolous Arr., source naturelle de citroanello: citroanello: citroanello: charbon végetal officinal 47 A Leuins et A. Mavra-foussr. Analyse d'un fourrege ensilé. Analyse d'un fourrege ensilé. an incrobicide de quelques dérivés haiogènes de l'acide salicylique 486 farine de moutarde désulules 488	IRAN REGUEN el SURANE LAMEN. Introduction à l'etude des amitispe- tiques. Etude numéri-nue du cr-id d'un bacile propyanique dans un el fan. Ex Pranor el RAYMON-HART, Tagé, toda : télépathire ou yagéine (suite et fan.) Bibliographie analytique: 'è Livrea nouveux

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

Les « Strophanthus » dans la thérapeutique (*).

Les Strophanthus sont en général des lianes des grandes forêts tropicales de l'Afrique et de l'Indo-Malaisie, qui ne croissent pas spontanément en Amérique. On en a décrit une treataine d'espèces, pour la plupart toxiques, et quelques-unes d'entre elles sont bien connues d's indigènes, qui en font, surtout en Afrique, la base de poissons redoutables pour leurs flèches (*). Les relations des explorateurs ayant attiré l'attention sur les effets terribles de ces préparations capables à la moindre blessure de foudroyer un oiseau ou de tuer en quelques minutes les plus gros animaux, leur étude botanique, chimique et pharmacolocique a donos l'ieu à de très nombreux mémoires.

Deux glucosides cristallisés ont seulement été isolés de ces végétaux : la strophantine du Strophantine du grants identique à celui qu'on obtient d'un poison des Somalis, l'Acokanthera Ouabaio et qui, découvert par Arraud dans ce dernier, a reçu le nom d'ouabaio et qui,

Des autres espèces toxiques, on n'a pu encore isoler que des produits

- 1. Reproduction interdite sans indication de source.
- 2. Lecture faite à l'Académie de Médecine, séance du 21 juin 1927.
- 3 Voir pour détails Ex. Pennor et Ex. Voor. Poisons de diches et poisons dépreuve. Préface du professeur Giex, Paris, 1913, Visor frères, éditeurs. 4 vol. in-8°, 588 pages, avec 6g. et pl. hors texte. Cet ouvrage a été récompensé par l'Académie de Médecine (Prix Desponsrs).

amorphes jouissant toutefois de propriétés extrêmement voisines de celles des substances cristallisées. Mais il existe des variations considérables dans la teneur en principes actifs et même certains types ne sont pas du tout toxiques. D'autre part, comme on emploie seulement en thérapeutique les semences de ces végétaux, celles-ci présentent entre elles de si grandes analogies dans leurs caractères extériens qu'il en est résulté une véritable confusion tout à fait préjudiciable à leur emploi thérapeutique, ce qui justifie l'appréhension de beaucoup de médecins pour leur usage courant dans le trailement de cetaines affections du cœur.

L'inventaire botanique africain fait chaque jour mieux connaître les espèces, mais il ne semble pus pour cela que la question soit sensiblement plus avancée. Actuellement les Strophanthas utilisés en thérapeutique sont au nombre de trois et tous africains: l'un, le Str. Komhe provient de l'Est africain; le deuxième, le Str. hispidus est répandu dans la région soudanienne, du Nord de la Guinée à la Nigeria, et le troisième. Le Str. argus crott au Cameroun et au Gabon.

Les graines, renfermées dans deux follicules, diamétrelement opposés à leur point d'attache sur le pédoncule, sont pourvues d'une aigrette soyeuse qui manque toujours dans le produit commercial et ne peut, par conséquent, fournir de caractère de différenciation. Les Str. Kombe et Str. hispidus possèdent, en outre, des poils appliqués sur le tégument qui manquent chez le Str. gratus, ce qui lui a valu son appellation de «Strophantlus glabre». Cest lui qui fut le premier connu en France et étudié, des 1872, par VULTAN et BOGRESONTAINE, POLAILLON ET CANYLLE, DUIS à la mêmé eboque par Hanby et Gallois.

La réaction chimique qui a paru longtemps caractéristique de la présence du glucoside actif consiste à mouiller une section de la graine, d'abord avec une solution de perchlorure de fer, puis par de l'acide sulfurique concentré: on obtient ainsi une belle coloration verte, du moins avec les Str. Kombe, Str. hispidus, Str. Courmonti; malheureusement cette réaction est souvent en défaut.

Bon nombre des graines appartenant à différentes espèces comme le Str. surmentosus, abondant au Soudan, sont totalement dépourvues de toxicité. Or, les caractères extérieurs sont tellement voisins qu'il est à peu près impossible de distinguer entre elles les graines de ces diverses plantes; on conqoit donc que la drogue arrive sur le marché en mélange et parfois même en substitution totale et que l'on ait ainsi enregistré des mécomptes graves dans son emploi.

Seules, les graines du Str. gratus, dépourvues à la surface de poils tégumentaires, sont faciles à déterminer : aussi s'efforce-t-on, depuis quelques années, comme je l'ai sans cesse préconisé, d'en faire la seule espèce officinale.

Pour réussir, il fallait démontrer que son action sur le cœur était identique.

Or, les glucosides strophantiques semblent, fort heureusement, doués d'action pharmacodynamique comparable, mais seuls, je le répète, les Str. Kombe et Str. gratus ont donné des produits cristallisés, tandis que du Str. hispidus, on n'a pu obtenir qu'un produit amorphe.

Le professeur Thows, de Berlin, avait proposé, pour distinguer toutes ces strophantines, la solution simpliste qui consistait à faire précèder ce mot de la première lettre du non spécifique de l'espéce productive: k-strophantine pour le glucoside du Str. Kombe, g-strophantine pour celui du Str. gratus, e-strophantine pour celui du Str. strophantine pour celui du Str. hispidus et ainsi de suite pour toutes les espèces toxiques. Ce système n'a pas scientifiquement prévalu et on admet encore souvent le nom de strophantine pour le glucoside du Str. hispidus; d'autre part, il a été prouvé, ai-je dit, que celui du Str. gratus n'eait autre que l'onabaine.

Toutes ces difficultés n'ont pas été sans répercussion sur les pharmacopées. C'est ainsi qu'en 1893 le Supplément du Codex français accepte le Str. Kombe et en fait une variété du Str. hispidus, puis en 1908 ş'en tient à ce dernier seul; il rétabilit en 1920 la première de ces espèces et, en ce moment, il semble devoir leur adjoindre le Stronhanthus glabre.

En Allemagne, dès 1890, les deux Strophanthus hispidus et Kombe sont admis; puis, de 1900 à 1926, on ne reconnatt plus comme officinal que le Str. Kombe abondant dans l'Afrique orientale allemande; le Str. gratus prend place à son tour dans la dernière édition de 1926.

Le Japon, l'Autriche, la Belgique, la Grande-Bretagne s'en tiennent encore au Kombe et les Etats-Unis admettent le Str. Kombe et le Str. hisnidus.

Des recherches récentes de Petra (') n'ont guère apporté d'éclaircissements sur les moyens d'identifier les strophatines. Cependant, il semble bien qu'il y ait une certaine corrélation entre l'intensité de la coloration verte obtenue par l'acide suffurique avec la teneur en strophantine et la toxicité. Certains lots examinés et toujours constitués par des mélanges renfermaient 9,05 °/6, de glucoside (Kombe + Emini'), 8,21 °/6, (Kombe + Emini' + Arvoidianus). Un seul lot comprenant 100 graines, donnant toutes la coloration verte, et composé pour la presque totalité de Str. hispidus, renfermait 7,44 °/6, de strophantine; son activité était égale à celle du premier lot cité c'dessus et représentée par 10.000 unités-grenouille. Mais cet auteur n'a pas expérimenté le Straphatulus à ouabaine du Cameroun et du Gabon.

 W. Peyer. Ueber Samen Strophanti. Pharm. Zeit., 1926, 71, p. 778, 781. Cet auteur, attaché aux Services scientifiques de la maison Gorsas et Loarz de Halle s-Sade, donné utablemi uniteressant résumant ses observations et a discerné, dans les lois étudiés, des mélanges renfermant avec le Str. Kombe, les Str. Arnoldians. Wallichii, Emnini, Commonti, hispidus. Que faut-il conclure de ces divergences et de ces incertitudes 2 Doit on proscrire de la thérapeutique des agents toni-cardiaques aussi actifs que les Strophanthus? Tel n'est pas notre avis, mais il est certain que le thérapeute devra s'adresser à celles des espèces qui lui fourniront les garantics indisansables et la question neul être en visagée à deux, points de vuic

4° Veul-on utiliser les glucosides? Dans ce cas, les *Str. Kombe* et Str. gratus peuvent fournir des produits définis et cristallisés; strophantine et ouabatrie:

3º S'agit-il de choisir entre elles pour la fabrication de préparations galéniques (teinture ou extrait)? Il faut, dans ce cas, éliminer provissirement celle des deux espèces dont l'identification est pour ainsi dire impossible et donner la préférence au Str. gratus dont les graines galarses sont très faciles à caractériser.

Cependant, on doit se demander si cette substitution ne présente pes d'inconvénients et il semble bien, d'après de nombreux travaux, notamment ceux de Gley, de Richaud et plus récemment de Tiffeneau, qu'il ne muisse y avoir de doute à cet égard.

Ţiprania (") opérant sur un produit cristallisé du Kombo, préparé spécialement pour lui par Gons, a obtenu la coloration vert intense caractéristique à l'acide sulfurique : dans les mêmes conditions, l'ouabine cristallisée du Sîr. gratus donne une coloration rose ou jaune, brunatier avec stries roses. Il existe d'autres réactions d'identité séparant les deux corps qui, chimiquement, s'accusent ainsi nettement différents : la strohatine étant l'homologue supérieur de l'ouabaine.

Or, en examinant le tableau de Pexes, auquel il vient d'être fait allusion, on est frappé de ce fait que chez beaucoup de semences prises dans les lots examinés, on a obtenu une coloration rose ou rouge ou simplement orangé avec apparition de stries roses. Il n'est pas téméraire de penser que dans les Strophanthus, il existe des glucosides extrémement voisins, ayant un noyau commun, dont la chimie précisera un jour les relations, quand on pourra se procurer, d'une façon certaine, des lots de graines d'origine incontestable de chacune des sepéces connues.

Il n'existe pour faire cette étude qu'un seul moyen qu'il est dans la possibilité des gouvernements coloniaux de réaliser : celui d'en entreprendre la culture.

C'est pourquoi, depuis quelques années, nous nous sommes mis en rapport direct avec M. Marchand, haut commissaire de la République au Cameroun, qui a ordonné la plantation du Str. gratus.

Il est tout à fait possible de répéter l'expérience avec le Str. hispidus dans nos colonies du golfe de Guinée et il suffira sans doute de cette suggestion pour que des plantations soient faites en outre dans l'Afrique

^{1.} TIFFENEAU. Étude des glucosides strophantiques : strophantine et ouabaice. Bull. Sc. Pharm., 1922, 29, p. 68-74, 123-132, 184-190, 244-249.

orientale anglaise, au Congo belge, dans l'Angola et le Mozambique, avec les nombreuses espèces qu'on y rencontre.

Il ne serait peut-être pas inutile non plus de prolonger cette étude par celle des *Strophenthus* asiatiques, complètement inconnus en ce qui concerne leur valeur thérapeutique.

En attendant les résultats de ces recherches, le Cameroun peut fournir une quantité importante de Strophantlus glabre à ouabaine. Or, comme les recherches récentes n'accusent pas de différence sensible dans l'action thérapeutique de l'ouabaine et de la strophantine, le clinicien peut trouver dans cette espèce un médicament d'action connue, d'activité constante et de loxicité moindre que celle de la digitaline (°).

C'est la conclusion qui s'impose et qui se dégage également des observations publiées en France par Vaquez et ses élèves, LUTEMBACHER, DANIELOFOLU, RIMÉRE ET GIROUX, CREINSEE ET BONAMOUR, LEGRAND, etc. C'est pour toutes ces raisons que nous demandons l'inscription du Str. gratus au Codex en prévaration.

EM. PERROT.

Le « Pelargonium graveolens » Ait., source naturelle de citronnellol.

Dans une communication faite à l'Académie d'Agriculture le 23 mars 1927, je signalais l'existence dans la colonie anglaise de Kenya d'une plante à essence exceptionnellement riche en citronnellol (85 %). Les principales caractéristiques de cette hulle essentielle, si intéressante pour la parfumerie, sont les suivantes:

* '	•
Densité à 15°	0,8698
Pouvoir rotatoire	+0,28
Solubilité dans l'alcool à 70°	1 vol. 7 et plus.
In lice d'acid té	1,5
Indice d'éther	15,4
Éther (en tiglale de géranyle)	6,5 p. 100
Indice d'éther après acétylation	256,0
Atcool combiné (en C'oR'O sous forme de tiglate)	4,24 p. 100
Alcool libre (en C'oHtoO)	82,07 —
Alcool total (en Ciodoo)	86,31 -
Indice d'éther après fo mylation	266,0
Citronnellol (C*OH2OO) total	85,4 p. 100
Géraniol (C*oH*oO) total	0,8 à 0,9 p. 160
ladice de réfraction no 16°	1,4619

^{1.} Liotta (D.). Su l'azione dell'uabaina, strofantina e digitalina sul ciore iso'ato. Arch. di Farmacol. sperim., Roma, 1923, 36, p. 145 et 161.

Grâce à l'envoi du Kenya d'un échantillonnage copieux de cette plante il a été possible à MM. Blaque et Mautu de déterminer avec précision cette dernière. Il s'agit du Pelargonium graveoleus Art. (Pelargonium terebinthaceum Cas), qui appartient à la 15 division des Pelargonium, section des Pelargonium,

Ce Pelargonium a été décrit par Harvey et W. Sonder dans leur « Flora capensis » (Dublin 1859-1860, p. 306). De Candelle et l'Hériter en ont également donné une description. Sa diagnose s'établit comme suit

Petite plante arbustive, très ramifiée, couverte de poils tecteurs et sécréteurs. Les feuilles sont portées par de longs pétioles de 5 ctm.; elles ont une largeur de 9 ctm., une longueur de 8 ctm. à 8 ctm. 5. Elles sont palnées, à 5 à 7 lobes ou peu découpées. Les lobes foliaires sont profondément découpés, sinueux, sennatifiées, profondément obtus ou crénelés.

La surface supérieure des feuilles est d'un vert foncé, la face inférieure plus claire; les deux faces sont pubescentes, hirsutes. Les nervures sont proéminentes. Les stipules cordées.

Les pédoncules floraux sont allongés ou courts et portent de nombreuses fleurs. Celles-ci sont subsessiles et ont un calice très poila. Les sépales sont de moitié moins longs que les pétales. Ces derniers, au nombre de 5, sont allongés, de couleur rose, à bords entiers.

Par ces caractères, le *Pelargonium graveolens* se rapproche du *Pelargonium radula* Atr., dont plusieurs variétés sont distillées pour leur essence; mais il en diffère principalement par la largeur et le peu de profondeur des segments des feuilles.

Comme la plupart des espèces du genre Pelargonium, il est vraisemblable qu'il est originaire de l'Afrique du Sud. Il aurait été introduit en Angleterre dès 1774, et actuellement, plusieurs variétés ou hybrides qui en dérivent sont cultivés dans les jardins anglais.

Sur la répartition géographique du Pelargonium graveolens, on connaît peu de chose. D'après Peran Since ('), il se rencontrerait à l'état sauvage, aux Indes, dans les Nighiris. En outre, selon Docettere ('), c'est l'espèce qui serait aujourd'hui cultivée sur une si vaste échelle en Algérie et qui constituerait, par conséquent, la source de l'essence de géranium de l'Afrique du Nord. De fait, un des échantilons de Pelargonium graveolens du Muséum d'Histoire naturelle de Paris est accompagné de la mention suivante : cultivé dans la Metidja-Boufarik, Algérie 1912.

Quoi qu'il en soit, aucune des analyses qui ont été données, avant la notre, de l'huile essentielle de *Pelargonium graveolens* ni a fait ressortir une aussi grande richesse que celle-ci en citronnellol. Ni Peran

^{1.} Indian Forest Record V, part. VIII, 1917.

^{2.} Le Géranium rosat, sa culture en Algérie, Alger 1913.

Since (loc. cit.), ni Fururawa (') n'ont fait mention de ce fait intèressant, et je ne sache pas non plus qu'on ait jamais constaté cette qualité dans une essence quelconque de géranium d'Algérie.

Est-ce à dire que le Pelargonium graveolens du Kenya dont nous avons examiné l'essence diffère botaniquement de celui étudié par les auteurs précédents et, en particulier, par DUCELLIER ? En partie, peut-ètre, si l'on songe à la grande facilité qu'ont certaines espèces du genre Pelargonium à s'hybrider et à donner naissance à de nombreuses variétés.

Mais il est plutôt vraisemblable qu'il s'agit ici d'un nouvel exemple de l'action modificatrice que peut exercer le milieu extérieur sur la composition d'une huile essentielle. Cette action a souvent été la cause des divergences constatées dans l'analyse d'essences provenant de la distillation de plantes botaniquement identiques, mais d'origine géographique différente. Dans le cas des essences de géranium, ilest classique que la proportion respective du géraniol et du citronnellol contenues dans celles-ci est extrêmement variable suivant leur source. Alors que dans l'essence de géranium d'Espagne, le citronnellol représente seulement environ 35 %, des alcools totaux, il atteint dans le géranium de La Réunion une proportion sensiblement égale à celle du géraniol. Les conditions de sol, de climat, d'altitude, d'exposition que trouve le Pelargonium graveolens dans l'Est africain anglais n'ont-elles pas exagéré la richesse de son essence en citronnellol en réduisant à l'extrême sa teneur en géraniol? C'est ce que nous permettent de supposer les premières indications que nous avons pu obtenir et que nous nous proposons de confirmer par une étude ultérieure.

> Eug. Charabot, Sénateur, Membre de l'Académie d'Agriculture.

Contribution à l'étude du charbon végétal officinal (2).

Cette étude concernant le charbon végétal officinal a été entreprise afin d'apporter des indications utiles sur les propriétés adsorbantes que pourrait possèder un tel charbon type en tenant compte des progrès actuellement réalisés industriellement dans la fabrication des charbons dits actifs. On peut en effet constater qu'à la Pharmacopée française de 1884 comme à celle de 1908 aucun essai du pouvoir adsorbant des charbons n'est indiqué.

Jour. Chem. Ind., 22, p. 83, Tokyo, 1919.

^{2.} Thèse de Doctorat de l'Université (Pharmacie), 1926.

Or, en faisant rapidement la bibliographie des différents travaux ayant trait à ce sujet, on remarque que les recherches effectuées depuis plus d'un siècle on principalement porté sur les charbons d'origine animale, ces charbons ayant été pendant longtemps considérés comme doués d'un pouvoir adsorbant bien plus considérable que celui des charbons végétaux. Mais aujourd'luit, de nouvelles méthodes de préparation basées sur l'imprégnation des bois avant la chauffe et sur leur carbonisation à des températures convenables permettant d'obtenir des charbons végétaux très actifs, il semble indispensable d'exiger du charbon végétal officinal une valeur adsorbante au moins égale à celle d'un charbon animal nurifié officinal.

Les différents charbons utilisés dans nos essais sont indiqués ci-dessous. Tous, sauf un échantillo de noir animal lavé officiand, pris comme type de comparaison, sont des charbons végétaux soit livrés par le commerce comme officinaux, soit industriels, soit préparés au Laboratoire de Pharmacie chimique de la Faculté de Pharmacie de Paris. Les produits trouvés dans le commerce sont représentés par des lettres, ceux oblenus au laboratoire par des chiffres. Pour ces différents charbons nous avons déterminé l'humidité initiale et la teneur en cendres rapportée au poids de charbon sec.

DÉNOMINATIONS conventionnelles	DÉSIGNATION DES ÉCHANTILLONS	de L'HUMIDITÉ initiale à 1000	COURCENTAON des CENDRES
	Charbons préparés au laborato:	re.	
— II. — III.	Charbon de conifère a tivé par impré- gnation au chlorure de zinc Charbon de conifère activé par impré- gnation à l'acide phosphorique. Charbon de conifère activé par impré- gnation à l'acide sulfurique. Charbon végétal activé par la chaleur. harbon végétal activé par la chaleur, autre échaptillon.	Sec	1,6 2,6 2,2 2
	Charbons commerciaux.	. –	2,3
1	Charbon végétal vendu comme officinal. Charbon végétal vendu comme officinal. autre échantillon.	5.1	5,7 3,55
1	Charbon végétal vendu comme officinal, autre échantillon	6,5	4,5
= F :	autre échantillon Charbon spécialisé pharma eutique. Charbon activé commercial Charbon de coco, américa n Charbon animal purifié officinal	28,2	15,9 3,6 3,11 3,1 6,43

Ces charbons ont toujours été utilisés tels quels sans lessivage préalable aux acides, sanf dans les cas où la réaction alcaline des cendres intervenait, par suite de combinaisons chimiques, pour gèner les déterminations poursuivies.

Nous avons tout d'abord cherché les conditions les plus favorables et les plus pratiques dans lesquelles il fallait se placer pour pouvoir rapidement se rendre compte de la valeur d'un charbon. Nous avons ainsi constaté que l'adsorption des matières colorantes et des substances les plus diverses employées en solution aqueuse est identique, pour un charbon donné quelle que soit la granulation utilisée; seul le temps nécessaire nour l'obtention de la limite de saturation varie, il est d'autant plus long que la granulation du charbon est plus grossière. Par ailleurs. l'emploi de solutions de matières colorantes telles que le bleu de méthylène ou le ponceau cristallisé, pour estimer le pouvoir adsorbant des charbons, ne paraît pas devoir être retenu en raison du temps d'agitation nécessaire pour obtenir l'état d'équilibre, temps qui, même dans le cas d'un charbon passé au tamis 45, exige de dix à vingtquatre heures suivant les charbons employés. Par contre la détermination du pouvoir adsorbant peut être réalisée au moyen de substances minérales et organiques convenablement choisies, utilisées en solution aqueuse, en raison de ce fait que l'état d'équilibre est atteint après une demi-heure d'agitation pour les charbons réduits en poudre passée au tamis 45, quelle que soit la concentration initiale des solutions.

Nos essais, effectués sur un grand nombre de corps aux fonctions les plus diverses, nous ont permis de constater que certaines substances sont adsorbées en proportion excessivement faible alors que d'autres sont fixées en quantité très importante et parmi celles-ci nous avons retenu plus spécialement l'iode, le bichlorure de mercure, le chloral, l'acide lactique, l'acide citrique, la résorcine, l'antipyrine et le pyramidon.

Connaissant les corps les plus facilement adsorbables et les conditions dans lesquelles il faut opérer pour que l'adsorption soit normalement terminée, nous avons comparé nos divers charbons végétaux au noir animal lavé officinal, choisi comme lype. Des essais préliminaires nous ont permis de constater que, pour obtenire re résultat, il ne suffit pas déterminer la quantité fixée par chaque charbon pour une concentration unique des solutions employées. En effet, certains charbons peuvent être meilleurs que d'autres pour une forte concentration initiale et au contraire être moins bons pour des concentrations plus faibles. C'est ce que mettent en évidence d'ailleurs les travaux de Factoration qui ont permis d'établir une formule susceptible de représenter l'allure générale du phénomène d'adsorption.

FREUNDLICU a ainsi montré que dans un système formé d'un corps adsorbant et d'une substance à adsorber, il se produit un état d'équilibre entre la quantité fixée sur le corps adsorbant et celle restant en solution. Cet état d'équilibre est fonction de la concentration finale dans le dissolvant, mesurée après adsorption.

L'équation représentant cet état et proposée par Freundlich est la suivante :

$$x/m = 8$$
. $C^{\frac{1}{p}}$

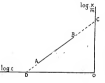
dans laquelle x est le poids de substance adsorbée, m la masse de l'adsorbant (x/m représentant ainsi la quantité de substance fixée par unité de masse du corps adsorbant), C la concentration finale de la solution, β et $\frac{1}{p}$ deux constantes caractéristiques du système (β étant un

facteur de proportionnalité et $\frac{\mathbf{1}}{p}$ un exposant toujours plus petit que l'unité).

L'expression logarithmique de cette équation est la suivante :

$$\log x/m = \log \beta + \frac{1}{n} \log C$$

et est représentée par une droite comme le montre la figure ci-contre : Le coefficient angulaire de



cette droite donne la valeur de $\frac{1}{p}\left(\frac{1}{p} \text{ étant égal à la tangente de l'angle ODC}\right) : \frac{1}{p} = \frac{\text{OC}}{\text{OD}}.$

l'angle ODC) :
$$\frac{1}{p} = \frac{OO}{OD}$$
.
D'autre part, le point d'inter-

section C de la droite AB avec l'axe des $\log x/m$, au point zero, mesure la valeur de $\log \beta$: $\log \beta = 0$ C.

Donc, pour qu'un corps adsorbant suive la loi d'adsorption, il faut que la représentation graphique, établie comme il vient d'être indiqué, soit figurée par une droite ou tout au moins puisse être assimilée à une droite.

Nous avons ainsi étudié l'adsorption des substances choisies en cherchant à reconnaître si, dans les cas examinés, la règle pratique de Freundich était vérifiée ou non.

A cet effet 0 gr. 25 de charbon sec ont été agités pendant une demiheure a vec 50 cm² de solutions de concentrations variables. L'adsorption étant alors terminée, les concentrations finales des solutions, séparées du charbon par filtration ou centrifugation, ont été déterminées par des dosages appropriés à chaque substance en particulier.

Les résultats obtenus nous ont permis de constater que l'iode et l'acide lactique ne suivaient pas la règle de Freundich, tandis que celle-ci était bien vérifiée dans le cas du sublimé, du chloral, de l'acide citrique, du phénol, de la résorcine, de l'antipyrine et du pyramidon. A titre d'exemple nous donnerons seulement les courbes représentant l'adsorption du sublimé et de l'antipyrine ainsi que les chiffres correspondants.

1° ADSORPTION DU BICHLORURE DE MERCURE.

Le dosage du bichlorure de mercure a été effectué en employant la méthode de Kotrnorr et Keyzea (*) : à cet effet 10 cm² de solution sont étendus de 50 cm² d'eau distillée, puis neutralisés vis-à-vis de l'hélianthine, s'îl y a lieu. L'addition de 10 cm² de solution d'acide cyanhydrique produit la formation de cyanure de mercure avec libération d'acide chlorhydrique. Celui-ci est dosé à l'aide d'une solution de soude de titre correspondant à celui de la liqueur primitive de bichlorure de mercure employée (N/40, N/50, N/400).

La solution d'acide cyanhydrique, préparée au moment du besoin, a été obtenue en dissolvant 2 gr. de cyanure de sodium pur dans 400 cm² d'eau, puis en ajoutant goutte à goutte de l'acide chlorhydrique jusqu'à la neutralisation vis-à-vis de l'hélianthine.

Nous avons constaté que les cendres des charbons non lavés intervenaient d'une façon chimique sur le sublimé et les résultats étaient ainsi faussés. Par contre l'emploi du sublimé peut être retenu dans le cas où l'on utilise des charbons préalablement privés de leurs cendres par l'avage à l'acide chlorhydrique suivi de lavage à l'eau.

Dans ces conditions les résultats obtenus sont rassemblés ci-dessous (tableau I, figure 4).

2° Adsorption de l'antipyrine.

Le procédé de dosage utilisé dans le cas de l'antipyrine a été le suivant : 5 cm 'd nifitrat sont additionnés de 1g. rd e bicarbonate de potasse, puis de 20 cm' de solution d'iode (N/10, N/50, N/100 suivant le titre de la solution primitive). Après une heure de contact, la lïqueur est actiulée par 1 cm' d'acide actique, puis additionnée de 10 cm' de chloroforme pour dissocier la combinaison d'iode et d'iodo-antipyrine et facilier le titrage de l'excès de l'iode par l'hyposulfite de sodium en solution N/10; N/50, ou N/100. Cette méthode de dosage est celle inscrite au nouveau Supplément du Codex (p. 61, 1926) et n'est autre que celle de M. Bocacur (*).

Nous avons réuni dans le tableau II les résultats obtenus dont la représentation graphique a donné la figure 2.

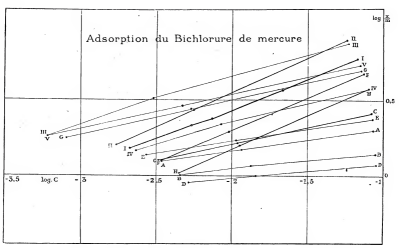
De l'ensemble des déterminations que nous avons effectuées, il résulte que les charbons végétaux officinaux du commerce possèdent, d'une

^{1.} Kolyhove et Keyzer. Pharm. Weekblad, p. 913, 57, 1920.

^{2.} Bougault. Journal de Pharmacie et de Chimie, p. 337, 15, 1917.

TABLEAU I. - Adsorption du bichlorure de mercure.

	QUANTITÉ DE CHARBON employée	QUANTITÉ DE SOLUTION DE HgCl ² employée	CONCENTRATIONS FINALES C on normale	LOGABITHMES des CONCENTRATIONS finales	X/m, EN MILLIGR. PAR GRAMME de charbon sec	X/m en MILLI ÉQUIVALENTS, par græmme de charbon sec	LOGARIYHMES DE x/m (ca milliéquivalents)	GONST	ANTES 1 P
Charbon I	0,25 1 0,25 0,10 0,25	50 cm ² de sol. à 0,097 N — 0,697 N — 0,0192 N — 0,0097 N — 0,0097 N	0,067 N 0,022 N 0,0074 N 0,0054 N 0,0021 N	- 1,47393 - 1,65758 - 2,43077 - 2,26764 - 2,67768	814 * 508 * 325,2 201,3 205,96	6 * 3,75 2,4 2,45 1,52	0,77815 0,57403 0,38021 0,38244 0,18184	17,22	0,397
Charbon II	0,25	50 cm ² de sol. à 0.097 N — 0,0192 N — 0,0097 N	0,037 N 0,0056 N 0,0017 N	- 1,24413 - 2,23181 - 2,76935	1.084 # 368,56 216 #	8 * 2,72 1,58	0,90309 0,43457 0,19866	31,05	0,468
Charbon III	0,25	50 cm ⁰ de sol. à 0,097 N - 0,0192 N - 0,0097 N	0,059 N 0,003 N 0,0006 N	- 1,22945 - 2,52288 - 3,22185	. 1.029,8 439 ° 246,6	7,6 3,24 1,82	0,88081 0,51055 0,26007	20,42	0,322
Charbon IV	0,25	50 cm ³ de sol. à 0,097 N — 0,0192 N — 0,0097 N	0,078 N 0,0084 N 0,0023 N	- 1,10791 - 2,07572 - 2,63827	514,9 298,1 200 ×	3,8 2,2 1,47	0,57978 0,34242 0,16732	7,86	0,270
Charbon V	0,23	50 cm ³ de sol. à 0,097 N — 0,0192 N — 0,0097 N	0,07 N 0,0046 0,0006 N	- 1,1549 - 2,33724 - 3,22185	731,7 395,66 246,61	5,4 2,92 1,82	0,73239 0,46538 0,26007	10 ×	0,231
Charbon A	0,25	50 cm ⁸ de sol. à 0,093 N — 0,0192 N — 0,0096 N	0,086 N 0,0116 N . 0,0034 N	- 1,0655 - 1,93554 - 2,46852	271 » 205,96 168 »	2 " 1,52 1,24	0,30103 0,18184 0,09342	3,02	0,145
Charbon B	0,25 * *	50 cm³ de soi. à 0,096 N — 0,0192 N — 0,0096 N	0,989 N 0,9134 N 0,0045 N	- 1,05061 - 1,8729 - 2,34679	189,7 157,18 138,2	1,4 1,16 1,02	0,14613 0,06446 0,0086	1,89	0,113
Charbon C	0,25	50 cm ² de sol. à 0,096 N — 0,0192 N — 0,0096 N	0,083 N 0,0108 N 0,00325 N	- 1,08092 - 1,96658 - 2,48812	352,3 227,64 172 ×	2,6 1,68 1,27	0,41497 0,22531 0,1038	4,52	0,219
Charbon D	0,25 "	50 cm ² de sol. à 0,096 N — 0,0192 N — 0,0096 N	0,09 N 0,0142 N 0,0051 N	- 1,04576 - 1,84771 - 2,29243	162,6 135,5 121,95	1,2 1,* 0,9	0,07918 0 0,04576	1,52	0,098
Charbon E	0,25 *	50 cm ² de sol. à 0,096 N — 0,0192 N — 0,0096 N	0,084 N 0,0104 N 0,0027 N	- 1,07572 - 1,98297 - 2,56864	325,2 238,48 196,99	2,4 1,76 1,38	0,38021 0,24551 0,13988	3,55	0,161
Charbon F	0,25 * *	50 cm ⁸ de sol. à 0,097 N — 0,0192 N — 0,0097 N	0,073 N 0,0096 N 0,0034 N	- 1,13668 - 2,01773 - 2,46852	650 » 260 » 170,73	4,8 1,92 1,26	0,68124 0,28:30 0,10037	14,8	0,227
Charbon G	0,25	50 cm ² de sol. à 0,097 N — 0,0192 N — 0,0097 N	0,072 N 0,0054 N 0,0008 N	- 1,14267 - 2,26761 - 3,09691	677,5 373,98 241,19	5 » 2,76 1,78	0,69897 0,44231 0,25042	9,078	0,436
Charbon H (noir animal lavé)	0,25	50 cm ³ de sol. à 0,097 N — 0,0192 N — 0,0097 N	0,078 N 0,0112 N 0,0045 N	- 1,10791 - 1,95078 - 2,34679	514,9 216,8 140,92	3,8 1,6 1,04	0,57978 0,20412 0,01703	12,1	0,451



F10. 1.

façon générale, un pouvoir adsorbant très faible et même nul dans le cas de l'antipyrine et du pyramidon, alors qu'au contraire le noir animal lavé officinal H a toujours montré une adsorption suffisante pour permettre d'en donner pratiquement la représentation graphique.

En outre, il y a lieu de constater que les charbons végétaux activés soit par la chaleur seule, soit par imprégnation chimique, se sont montrés, en général, d'une valeur adsorbante remarquablement elevée, fait qui est mis en lumière, pour les différents charbons, par l'examen comparatif des courbes représentatives d'adsorption ainsi que par celui des coefficients β et $\frac{1}{n}$.

Cependant, il n'est pas toujours possible d'obtenir un classement absolu de la valeur des charbons dans toute l'étendue des concentrations. En effet, $\frac{1}{p}$ donnant l'inclinaison de la courbe sur l'axe des abscisses, plus cette constante est petite, plus la droite se rapproche de l'horizontale et, par là même, plus le charbon est doué d'un haut pouvoir adsorbant en solutions dituées; par ailleurs, plus le coefficient β est elève, plus ce pouvoir est grand en solutions concentrées. Aussi, il n'est vraiment possible de classer deux charbons considérés que dans le cas on l'ordre de grandeur de leurs coefficients β est respectivement inverse de celui de leurs coefficients $\frac{1}{n}$.

De méme, l'examen des courbes logarithmiques d'adsorption ne permet d'obtenir un ordre de classement dès charbons que pour le cas où les courbes ont une allure sensiblement parallèle. Au contraire, lorsqu'elles se coupent, et c'est un cas fréquent, on conçoit que la valeur comparative de deux charbons soit inversée suivant que le logarithme de la concentration finale est placé en deçà du point d'intersection ou au delà.

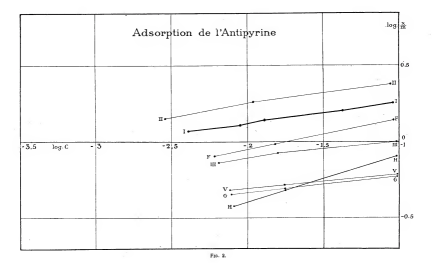
En résumé, l'application de la règle de Freundlich permet dans

certaines limites de comparer le pouvoir adsorbant des charbons vis-àvis de substances déterminées. Malheureusement, cette estimation ne peut être considérée comme d'un usage pratique réel, car elle nécessite d'une part des dosages souvent assez longs et compliqués et d'autre part la détermination des constantes β et $\frac{1}{p}$ par la représentation graphique de la courbe d'adsorption. Aussi avons-nous cherché une méthode plus simple et plus rapide. Dans ce but nous nous sommes efforcé d'obtenir une adsorption sensiblement totale des substances précédemment choisies et répondant à la règle de Freundent. Dur atteindre ce résultat, nous avons augmenté graduellement dans des essais différents la quantité de charbon pour un même volume de solution de concentration arbitrierment fixée. Nous nous sommes rendu

TABLEAU II. - Adsorption de l'antipyrine.

	QUANTITÉ	QUANTITÉ	CONCENTRATIONS	LOGARITHMES des	X/M EN MILLIGR	X/M EN MILLIMOLÉGULES	LOGARITHMES	CONST	INTES
	de charbon employée	DE SOLUTION D'ANTIPYBINE employée	en molécule	CONCENTRATIONS finalos	PAR GRAMME de charbon sec	par gramme de charbon sec	DE #/m (en millimolécules)	β	1 P
ļ	0,25	50 cm² de sol. à 0,1 M	0,091 M	- 1,04096	338,4	1,8	0,25527		
		_ 0,05 M	0,042 M	± 1,37675	300 ×	1,6	0,20412		
Charbon I		_ · 0,02 M	0,013 M	· - 1,88606	263,2	1,4	0,14613	2,45	0,126
	»	— 0,0132 M	0,00891 M	- 2,05012	245 »	1,3	0,11394		
- (_ 0,01 M	0,0044 M	- 2,38732	221,8	1,18	0,07188		
{	0,25	50 cm ⁵ de sol. à 0,1 M	0,088 M	- 1,05 i52	451,2	2,4	0,38021	,	
Charbon II		_ 0,002 M	0,0108 M	- 1,96658	345,9	1,84	0,26482	3,64	0,156
(30	, _ 0,01 M	0,0029 M	- 2,5376	266,9	1,42	0,15229)	
	0,25	50 cm ³ de sol. à 0,1 M	0,695 M	- 1,02228	188 *	1 *	0)	
Charbon III	,	_ å 0,02 M	0,0158 M	- 1,8:134	157,9	0,84	0,07572	1,38	0,12
		- à 0,01 M	0,006% M	- 2,19382	135,3	. 0,72	- 0,14267	}	
	0,25	50 cm ² de sol. à 0,1 M	0,097 M	- 1,01323	112,8	0,6	- Ø,22185)	
Charbon V	, ,	_ 0,02 M	0,0174 M	- 1,75945	97,7	0,52	- 0,284	0,73	0,08
		0,01 M	0,0076 M	2,11919	90,2	0,48	- 0,31876	}	
	0,25	50 cm³ de sol. à 0,01 M	0,093 M	- 1,03621	263,2	1,4	0,14613	j	
Charbon F)	_ 0,02 M	0,0152 M	- 1,81816	180,4	0,96	÷ 0,01713	2,3	0,20
		0,04 M	0,006 M	- 2,22185	150,4	0,8	- 0,09691)	
	0,25	50 cm ⁵ de sol. à 0,1 M	0,0975 M	- 1,011	107,9	0,59	- 0,22913)	
Charbon G) ,	_ 0,02 M	0,0175 M	- 1,75696	94	0,5	- 0,36103	0,74	0,0
	/ .	_ 0,01 M	0,00775 M	- 2,1107	84,6	0,45	- 0,31679)	
	0,25	30 cm² de sol. à 0,1 M	0,096 M	- 1,01773	150,4	0,8	- 0,09691	j	
Charbon II (noir animal)) .	- 0,02 M	0,0176 M	- 1,75449	90,2	0,48	- 0,31876	1,62	0,3
	(.	_ 0,01 M	0,0081 M	- 2,09151	71,4	0,38	- 0,42 22)	
Charbon IV	0,25	50 cm ³ de sol. à 0,1 M	0,1 M		0	э -	ь	* -	
Cherbon A		_ à - M	в ж		. 0		ъ		,
Charbon B	×	à M	n 0		0	*			
Charbon C	20	- à - M			0		*		
Charbon D		_ å _ M	» »		0	D.	*		
Charbon E		_ à _ M	, »		0	ъ	·		

Bull. Sc. Pharm. (Août-Septembre 1927).



compte rapidement que l'emploi de solutions N/10 et N/50 exigeait pour obtenir le résultat désiré une quantité par trop considérable de cha bon, ce qui rend inutilisables de telles concentrations. Aussi avons-nous adopté les conditions d'expériences suivantes: 50 cm² de solution N/100 des corps envi-agés ont étà agités pendant une demi-heure dans une série de flacons avec des quantités croissantes de charbon jusqu'à ce qu'on obtienne un liquide qui, après filtration, renferme une quantité de substance inférieure à celle qui peut être caractérisée par une réaction convenablement choite et de sensibilité connue.

Nous indiquons dans le tableau suivant les divers réactifs employés et leur limite de sensibilité :

TABLEAU III.

SUBSTANCES EMPLOYÉES (solution on cm ³)	RÉACTIPS UTILISÉS	SENSIBILITÉ DB LA RÉACTION
5 cm² de HgCl³.	V gouties d'ammoriaque.	Pas de louche : 1/100.000
5 cm³ de chiorai.	V gouites de NOSAg ammoniacal.	Pas de louche : 1/100.000
5 cm³	l goutte de selfate acide de mercure,	Pas de louche
d'acide citrique.	faire bouillir + l goutte MnO*K N/100.	blanc : 1/200 000
í cm³	1 cm³ d'acide sulfurique pur	Pas de coloration
de phénol.	+ 11 goutles de formol.	rose : 1/100.000
i cm ^s	1 cm² d'acide sulfarique pur	Pas de coloration
de résorcine.	+ Il gouttes de formol.	rose : 1/100.000
5 rm²	Il gouttes de perchlorure de fer	Pas de coloration
d'antipyrine.	à 2,6 °/a.	rougeâtre: 1/100.000
3 cm²	III gout'es de perchiorure de fer à 2,6 °/o	Pas de coloration
de pyramidon.	+ 1 goutle de HCl au 1/10.	violette : 1/100.000

Nous avons pu constater dans ces essais que la quantité de charbon nécessaire pour obtenir l'adsorption totale des corps utilisées est variable d'un charbon à un autre pour une même substance et qu'elle est également différente pour un même charbon quand on passe d'un corps à un autre corps.

Cette méthode très simple et très rapide permet d'établir un ordre de

classement des charbons qui est sensiblement identique à celui donné par l'examen des points obtenus, pour des concentrations initiales égales à N/100, sur les courbes logarithmiques d'adsorption établies d'après la règle de FREUNDICE.

De plus, ce procédé présente l'avantage au point de vue pratique de pouvoir chiffrer, pour une substance donnée, la valeur d'adsorption tutale des charbons par rapport à un autre charbon chois comme unité. En cflet, si l'on désigne par 1 le pouvoir d'adsorption totale de l'un d'eux, la valeur comparative des autres charbons sera représentée par le rapport entre la quantité employée du charbon étalon et celles qu'il est nécessaire d'utiliser pour obtenir le même résultat avec les différents charbons et visagés.

En résumé, les résultats obtenus dans ces diverses expériences montrent que les charbons végétaux vendus comme oficinaux dans le commerce ont, en général, un pouvoir adsorbant bien inférieur à celui d'un noir animal lavé officinal alors qu'au contraire les charbons végétaux activés soit par la chaleur seule, soit par imprégnation chimique, se sont montrés d'une valeur adsorbante généralement très supérieure à celle de ce même noir.

Il semble donc nécessaire d'introduire à la Pharmacopée un essai fixant le pouvoir adsorbant d'un charbon végétal officinal qui pourrait être au moins égal à celui d'un noir animal lavé officinal.

P. SURUN.

(Laboratoire de Pharmacie chi-nique de la Faculté de Pharmacie de Paris.)

Analyse d'un fourrage ensilé.

Le fourrage examiné, contenu dans un bocal à conserves hermétiquement fermé, était d'une odeur putride, très désagréable; il avait conservé sa couleur verte ou plutôt vert sombre.

L'analyse nous a donné les chiffres suivants rapportés à $100~\mathrm{gr.}$ de fourrage brut :

Eau	75 » Dessircation à l'étuve à poids constant.
Acidité libre en acide sulfuri ¡ue	0,34 Par alcalimétrie sur partie de la macération.
Acidité volatite libre (en acide acet que)	0,18 Par distribution.
Aci lité volati e combinée (en ac. acét que) .	
Azote total	0,402 Méthode de Kjeldhal.
Azote titrable au formol	0.37

	/ Par différence entre azote to-
Azote proféique	0,032 Par difference entre azote to- tal et azote titrable au for- mol.
	(mol.
Matières protéiques	a an Calculées d'après l'azote (azote
Matteres protesques	\times 6,25 = proteines).
Azote des amino-acides	0.09 Par formol-titration et défal- cation de l'az. ammoniacal.
	o,09 } cation de l'az. ammoniacal.
Azote ammoniacal	0,28 Par distillation après addition de magnésie.
Azote ammoniacai	0,25 de magnésie.
Cellulose	8,70 Méthode de Winde.
M-Character	1,865 Extraction à l'éther ser foin séché et pulvérisé.
Matières grasses	séché et pulvérisé.
Cendres	3,455 Calcination au rouge sombre.
Extractif non azoté	10,52 Par différence.

COMMENTARES. — L'acidité du fourrage directement titrable en présence de phtalèine n'offre rien de particulier. Elle serait plutôt un peu faible. Il en est de même de l'acidité volatile libre. Mais l'analyse révèle une forte proportion d'acidité volatile combinée, indice d'une termentation avancée des hydrates de carbone.

L'examen des chiffres trouvés dans les dosages des différentes formes de l'azote révêle un pourcentage nettement inférieur d'azote protéique alors que la proportion d'azote ammoniacal ou mieux d'azote titrable au formol est considérable.

Ceci est l'indice certain d'une fermentation anaérobie des albuminoïdes qui, fait classique, dans ces conditions, se transforment en ammoniaque et aussi en matières grasses. Cette affirmation est d'autant plus justifiée que nous avons décelé une quantité de matières grasses nettement supérioure aux movennes noides.

Il ne semble pas que l'on ait employé la formol titration à l'essai des iourrages. C'est cependant un moyen facile de se rendre compte de la proportion d'ammoniaque et d'amino-acides et, par suite, de calculer sòrement ce qui revient aux protéines dans l'azote total.

D'autre part, ce simple dosage pourra mettre sur la voie d'une altération plus ou moins profonde des matières albuminoïdes et, par voie de conséquence, de surveiller la conservation des fourrages ensilés.

Ce qui caractérise le fourrage analysé, c'est qu'il renferme une quantité très notable d'ammoniaque salifié par des acides volatils.

En calculant l'ammoniaque sous forme d'acétate d'ammoniaque on arrive à un pourcentage de 1,54. Si l'on considère qu'une ration est d'euviron 15 K*, on conçoit très bien que des accidents pourront survenir après l'ingestion de 231 gr. de sels ammoniacaux. D'autant qu'à colé de ces sels, très vraisemblablement, il doit exister des dérivés aminés comme on en rencontre dans toutes les putréfactions des protéines.

A LEII	TTER		Δ	MARTIN-ROSSET

Sur l'action microbicide de quelques dérivés halogénés de l'acide salicylique.

L'un de nous, utilisant la méthode de Leulier, de chloruration et de bromuration, à l'aide du mélang; des hydracides correspondants et de l'eau oxygénée, et en collaboration avec lui, a préparé les dérivés monoet dichlorés, mono-et dibromés de l'acide salicylique (*).

Nous avons étudié le pouvoir microbicide de ces nouveaux dérivés. Mais ces derniers étant presque insolubles dans l'eau, au lieu des acides eux-mêmes, nous avons utilisé les sels de soude préparés par saturation exacte, molécule à molécule. Nous en avons fait des solutions mères dont 10 cm² correspondaient à 1 gr. d'acide halogésé et auxquelles nous avons laissé une légère alcalinité, de façon à éviter la reprécipitation ultérieure du sel mis en solution.

Toutes les dilutions que l'on trouvera dans les tableaux ci-dessous ont été exprimées en acide halogéné (*).

La recherche du pouvoir microbicide a été effectuée en ajoutant à des tubes renfermant de l'eau peptonée (6 cm²) des dosses progre-sivement décroissantes des différents dérivés, puis II gouttes d'une culture microbienne de vingt-quatre heures.

Les tubes ensemencés étaient placés à l'étuve à $+37^{\circ}$ et examinés les jours suivants. Nous avons d'ailleurs noté que les tubes n'ayant pas donné de culture après les quarante-huit premières heures restaient stériles, dans la suite, à quelques excepti nes près.

Des tubes témoins ont donné des cultures abondantes, au bout de vingt-guatre heures d'étuve à $+37^{\circ}$.

Nous avons utilisé des cultures microbiennes de bacille d'Essert et de stanbylocoque, de *Proteus vuloaris* et de *Proteus X.* (Metz).

Nous ne reproduisons pas, en détail, nos tableaux d'expérience. Les quelques nuances qu'on peut y noter (retard dans les cultures, etc.) sont très faibles et d'un intérét secondaire.

Nos résultats sont consignés ci dessous. Les chiffres indiquent la dose microbicide limite pour chacun des microbes.

- 1. A. LEULIEA et L. PINET. Société chimique de France, section de Lyon, 19 novembre 1926 et Société de Pharmacie de Lyon, 10 juin 1927. L. PINET. Thèse de dectorat en pharmacie, Lyon, 1921.
- 2. Il est d'ailleurs facile, comme on sait, de calculer la tentur réclie en sel de sodium. Il suffit pour cela de m Iltiplier la dilution indiquée par un coefficient qui est le rapport du poils moléculaire de l'acide considéré au p-ids moléculaire de son sel de sodium (une dilution de 1 p. 9 600 d'acide dibromosalicylique (P. M.: 296)

correspond à une dilution réelle de $\frac{1}{9.600\times0.931} = 1 \text{ p. } 8.923$ de dibromosalicylate de sodium (P. M. : 318).

				в.	DE	BERTH	STAP	YLOGOQU
					-	_		_
A ide salicylique				1	p.	300	1 :). 150
Acide-5-monochloré .				1	p.	300	1	o. 300
Acite-3-3-dichloré				1	p.	300	1	. 300
Aci le-5-monobromé				- 1	p.	600	1	1.200
Acide 3-5-dibromé				- 1	ñ.	2.400	1	9.600

Nous avons fait agir, en outre, l'acide salicylique et ses dérivés bromés sur les Proteus vulgaris et Proteus X_o et avons obtenu les résultats suivants:

		Proteus vulgaris		vulgaris	Proteus X_1			
Acide salicylique					- 4	n.	400	1 p. 200
Acide-5-monobromé.							1.200	1 p. 1.500
Aci le-3-5-dibromé .				1	1	D.	2.400	1 p. 7.200

Le premier tableau nous montre que la chloration ne paraît pas élever de façon notable le pouvoir microbicide de l'acide salicylique. Vis-à-vis du bacille d'Essatu, en particolier, le pouvoir reste exactement le mêne. Par contre, la bromuration élève ce pouvoir microbicide de 2 et 8 fois vis-à-vis de l'Espatun et de 8 et 6 fois vis-à-vis du staphylocoque.

Ces résultats intéressants sont une confirmation des faits établis par Beznotr et Enteu (*) avec l'hexabromodioxydiphénylearbinol. Ces auteurs ont montré que l'introduction successive de 1 à 3 atomes de brome dans un groupe organique augmente progressivement l'action microbicide de ce groupe (alors que cette action reste constante pour le quatrième atome et s'abaisse de nouveau avec le cinquième. Comme ils l'avaient déjà vu, c'est visà-vis du staphylocoque que cette action est la plus remarquable. Pour un paratyphique (ils n'ont pas étudié le bacille d'Esearn), ils avaient constaté que le pouvoir microbicide s'élevait à peine par l'entrée des atomes de brome.

Dans le second tableau, nous voyons également le pouvoir microbicide de l'acide salicytique s'élever considérablement par la bromuration et suivant une progression comparable à celle observée pour l'Emerne et le staphylocoque. On notera la différence de résistance de ces antiseptiques entre le Proteus vulgaris et le Proteus X_i , malgré leur parenté. C'est un exemple de plus de la spécificité de la résistance microbienne vis-û-vis des antiseptiques (').

Enfin, l'acide 3-5-dibromosalicylique, par son action remarquable sur le staphylocoque, paraît susceptible d'applications pratiques intéressantes.

A. ROCHAIX, L. PINET,
Professeur agrégé Docteur en pharmacie.
à la Faculté de Médecine et de Pharmacie
de Lvon.

Becaolo et Ealica. Beziehungen zwische i chemischer Konstitution und Desinfektionswirkung. Zeit. f. physiol. Chemie, 1906, 47, p. 173-199. — Becnoto. Halbspezifische chemisch 'Desinfektionsmittel. Zeit. f. Hygicae, 1919, 44, p. 172-378.

Voir A. ROCHAIX. Lois et théorie de l'action germicide des substances chimiques. Revue d'Il; giène, mars 1912, 34, p. 266.

Farine de lin et farine de montarde déshuilées

Dans un article très documenté, M. le professeur Perror (*) demande l'admission de la farine de moutarde déshuilée au Codex.

Dans la pratique, l'emploi de cette farine est presque général. Les grandes ad ninistrations hospitalières (Service de Santé de l'Armée, Assistance publique de Paris, etc...) ont abandonné la farine de moutarde non désbuilée et réalisent de ce fait un bénéfice de 450 à 175 fr. par 100 K^{os}.

Des essais de conservation, faits concurremment avec les deux sortes de farine de moutarde, nous ont montré qu'il n'y avait pas de grande différence lorsque les produits étaient placés dans un endroit sec; au contraire, conservés dans un endroit hunide, les deux produits perdent rapidement tout leur allyléshévol.

La question du titre en essence de ces farinces désbuilées est plus délicate à fixer. Nous croyons que le chiffre de 0,70 °/₂, en allyténévoil donné par le Codex pourrait être augmenté de 15 à 20 °/₂, et l'on devrait exiger une teneur de 0,80 à 0,85 °/₂. Les chiffres que nous avons trouvés, et d'autres qui nous ont été communiquée par la Pharmacie centrale des Hôpitaux de Paris, sont toujours supérieurs : on trouve assez courament 0,95, 1,61, 2,14, 1,25 °/₂.

Mais il semble qu'il y aurait un inconvénient à exiger une teneur trop forte en allylsénévol. Une farine trop riche en essence risquerait de produire des rubéfactions pénibles et même de véritables brollures. C'est ainsi qu'une farine de moutarde litrant 1,23°, o nous a été signalée par M. Proox, pharmacien-chef de la Maternile (à qui M. le professeur Gons avait demandé d'en surveiller l'emploi), comme ayant produit des phlyctènes chez des madades cependant habitués aux applications de cataplosmes sinapisés. Par contre, des farines ne titrant que 0,70°, ont été renvoyées à la Pharmacie des Hôpitaux, au bout de deux ou trois mois, comme ne produisant plus d'effet rubéfânt. Il semble donc que le titre de 0,70°, adopté par le Codex de 1908 était un titre suffisant, mais limite pour obtenir de bons effets.

En élevant ce titre de 35 à 20 °/o on n'obtiendrait pas une farine exagérément active, et elle aurait l'avantage de garder plus longtemps son activité.

L'emploi de la farine de lin déshuilée sera plus difficile à faire admettre que celui de la farine de moutarde, bien que le Codex de 1925

Em. Person. Farine de montarde pour l'usage pharmaceutique. Bull. Sc. Pharm., 1927, 34, p. 2-7-163.

recommande l'emploi de la farine de lin partiellement ou totalement déshuilée par pression à froid ou par les dissolvants chimiques, mais, par contre, rejette l'emploi de la farine déshuilée à chaud.

Il ne semble pas que ce produit déshuilé ait reçu un bon accueil sur le marché. Cependant, les cataplasmes préparés avec la farine de lin déshuilée gardent leur température aussi longtemps que des cataplasmes témoins faits avec la farine totale. C'est donc à tort que l'on attribue parfois un rôle à l'huile dans la propriété que possède un cataplasme de garder sa température pendant un temps très long.

Si donc la farine de lin n'a pas la faveur du public, il faut en rechercher la cause dans son aspect extérieur, peu engageant, et surtout tres différent de la farine de lin habituelle. Nous avons pu voir à la Pharmacie centrale des Hōpitaux quelques-unes de ces farines déshuilées. Cert-vines présentent des caractères assez semble bles à ceux de la farine non déshuilée; elles sont plus blanches, moins grasses au toucher, mais on y retrouve encore les caractères des semences de lin. Dans d'autres, au contraire, les téguments sont finement broyés et la poudre est manifestement trop ténue. Les premières seraient acceptables, les secondes, malgré l'économie de 50 à 60 fr. aux 100 K**, n'ont aucune chance de s'introduire sur le marrie.

Il se peut qu'un industriel se spécialise dans la préparation des « tourteaux de lin » pour la pharmacie. Il ne nous semble pas impossible qu'en employant les graines de lin de La Plata, plus grosses que les graines de lin du pays ou du Maroc, et qu'en les broyant et les pressant modérément on arrive à un produit acceptable par les pharmaciens.

Ce serait à désirer, car il n'est pas douteux qu'il y a, dans la façon de faire actuelle, une perte d'huile appréciable et cela à une époque ou toutes les matières grasses sont en déficit.

G. BENASSAYAG.

 $N.~B. \rightarrow A$ Paris, les frais d'octroi sont de 90 fr. pour 100 K^{os} de graines ou de farine de moutarde, et de 10 fr. pour 100 K^{os} de graines ou de farine de lin.

.....

Introduction à l'étude des antiseptiques Étude numérique du croît d'un bacille pyocyanique dans un milieu de culture liquide.

(Suite et fin '.)

En 1887, II. Buchnea, K. Longard et G. Rigolan [8] étudient la multiplication du vibrion cholérique en bouillon nutritif à 37°. Ils emploient une méthode de numération indirecte: numération des colonies sur plaques de gélatine.

La durée de l'expérience est courte : de deux à cinq heures.

L'ensemencement est faible : 200 microbes par centimètre cube.

Les auteurs définissent le temps de génération et le trouvent d'une durée de dix-neuf à quarante minutes pour le vibrion cholérique.

En 4895, M. MULLER [34] étudie la multiplication du bacille typhique en bouillon.

Il emploie la méthode de numération des colonies sur plaques de gélose, avec numérations à la loupe et au microscope. Les températures de culture sont variables: 37° et 40°. La durée des expériences atteint onze à douze heures. L'ensemencement est très faible: 8 à 14 bacilles par centimétre cube.

La durée de génération minima déterminée pour le bacille typhique est de trente deux minutes.

L'auteur constate que la multiplication se déroule en trois phases successives :

Au début, dans les trois ou quatre premières heures, une phase de latence pendant laquelle ne se produit aucune multiplication; puis unphase où les générations se succèdent avec une rapidité uniforme; et enfin une phase où la multiplication se fait de plus en plus leutement.

L'auteur note que la première période, latente, est plus courte pour les essais faits à partir de cultures jeunes que pour les essais faits à partir de cultures vieillies.

En 1901, HEREWERTH [23] emploie concurremment la méthode de Klein pour la numération directe des germes, et celle de Neisser pour la numération microscopique des colonies sur plaques de gélose.

Il étudie la multiplication du vibrion cholérique, du bacille coli et du bacille typhique sur gélose et sur bouillon. La température d'incubation

1. Voir Bull. Sc. Phorm., 34, p. 401, juillet 1927.

est de 37° . Les expériences sont prolongées longuement, elles durent jusqu'à quatorze jours.

Les ensemencements sont abondants, de l'ordre d'une centaine de millions de germes par centimètre cube.

Les résultats obtenus pour le B. coli ensemencé en bouillon diffèrent un peu selon le mode de numération des germes :

15 Par numération directe l'auteur voit le nombre total de microbes augmenter nettement jusqu'à la dixième heure, ce nombre passe de 410 millions à 522 millions par centimètre cube. Puis jusqu'à la vingticinquième heure, l'augmentation est très faible : de 522 à 534 millions. Enfin à partir de la vingticinquième heure ce nombre total d'individus microblens croit constamment, jusqu'à ce qu'il atteigne 2.404 millions au quatorzième jour.

2º Par numération des colonies, donnant seulement le nombre de microbes vivants, le même maximum est atteint à la dixième heure, et le même plateau s'observe jusqu'à la vingt-cinquième heure. Mais à partir de ce moment le nombre des microbes vivants décroît, passant de 300 millions à 30 millions par centimètre cube au quatorzième jour.

Le temps de génération minimum observé est de vingt-trois minutes, en bouillon, pour le *B. coli*, et de trente-trois minutes pour le R tynbique

Hebewaru met en évidence le temps de latence dans les premières beures de la culture, et confirme ainsi les travaux de Mctuze. Mais il lui faut utiliser pour ceci des ensemencements faibles, de 5.000 à 50.000 germes par centimètre cube, et il suit la multiplication microbienne par la méthode des plaques. Il montre que la latence varie avec l'espèce microbienne, l'age de la culture employée, et la température d'incubation et qu'elle est plus prolongée dans le cas de cultures vieillies et pour des temératures bus basses.

En 1906, Otto Rain [40] étudie le développement du B. fluorescens liquefaciens en bouillon, par numération des colonies sur plaques de gélose.

Il constate un temps de latence net et un nombre maximum de gernes constant. Il montre que le temps de latence est d'autant plus marqué que la température est plus basse et que, d'autre part, ce temps diminue par l'utilisation, au départ, de cultures fratches, et par ensemencement d'un grand nombre de germes. Il utilise des ensemencements d : 3.000 à 3 millions de germes par centimètre cube.

En 1908, BARBER [4] étudie la poussée du *B. coli* en bouillon peptoné, à l'aide de techniques spéciales et très précises : ensemencement d'une seule bactérie et numération microscopique directe.

Il prolonge parfois ses expériences pendant douze heures à 37°. D'après lui, le temps de latence disparaît si l'ensemencement provient d'une culture en voie de division rapide, et s'il est effectué dans le milieu même où sont conservés les microbes.

Les temps de génération minima sont : de dix-sept minutes pour le B. coli, de vingt minutes pour le B. subtilis, et de vingt-six minutes pour le B. typhique.

Dans les conditions ci-dessus indiquées, où disparait le temps de latence, l'auteur constate, dés les premières heures de la culture, une multiplication en progression géométrique [2-4-8-16-32-64.....], durant laquelle le temps de génération minimum reste constant.

En 1909, JANET E. LANE CLAYFON [14] étudie la multiplication en bouillon des bacilles coli, typhique et dysenférique (GARTNER), par numération des colonies sur plaques de gélose. Le nombre de germes ensemencés est relativement petit : 200 à 500 microbes par centimètre cube.

L'auteur étudie la poussée microbienne en fonction des températures. Il distingue, lui aussi, quatre phases dáns la multiplication :

1º Une période de croissance nulle ou très lente durant, pour le B. colli, de une à six heures, selon que la température s'abaisse de 42º à 20°;

2º Une période de croissance régulière, ou de multiplication géométrique d'autant plus courle que les ensemencements sont plus grands et les températures plus élevées. Cette période dure sept heures et dennie pour le B. coli à la température de 37°;

3° Une période dans laquelle se ralentit graduellement la rapidité de croissance;

4° Une phase où le nombre de bactéries reste constant pendant quelques jours.

En 1912, Miss H. Chick [13] étudie la poussée du $B.\ coli$ dans du sérum sanguin de lapin, par la méthode des plaques de gélatine.

Les ensemencements sont petits, de l'ordre du millier de germes par centimètre cube.

Elle observe : une période de latence allant de une heure à quatre heures et demie quand la température va de 40° à 20° — puis une période de multiplication géométrique — et enfin une dernière phase dans laquelle se fait sentir l'action bactéricide du sérum. Elle donne pour le $B.\ coli$ un temps de génération minimum de quarante et une minutes

En 1914, Penfold observe spécialement la phase de latence. Il cultive le B. coli à 37°, en eau peptonée, et suit sa poussée par cultures sur plaques de gélose. Il prend comme point de départ une culture souche en eau peptonée agée de vingt heures.

A 37° il constate une phase de latence de trois heures durant laquelle le temps de génération, d'abord très grand, s'abaisse peu à peu. Puis vient une phase de multiplication géométrique, se prolongeant également trois heures, pendant laquelle reste constant le temps minimum de génération qui est de dis-huit à vingt minutes. Enfin, à partir de la sixième heure, apparaît une période pendant laquelle le temps de génération augmente de plus en plus, jusqu'à devenir infini. On a alors atteint un nombre maximum de germes.

S'atachant spécialement à la pinse de latence, l'auteur pense, contrairement aux conclusions de Ranx, que, dans le cas de larges ensemencements (au maximum 200.000 germes par cm²), la grandeur de ceux-ci a peu d'effet sur la latence. Il montre cependant que, dans le cas de petitie snemencements (100, 1.000, 10.000 germes par centimètre cube), la latence est plus marquée pour les ensemencements les nlus faibles.

Il trouve que la latence est prolongée par une diminutiou de température et par le vieillissement de la culture mère. Un ensemencement à partir d'une culture mère en pleine croissance (agée de deux à trois heures), fait sur le même milieu, donne directement la phase de multiplication géométrique, sans que l'on observe une latence.

En 1926, Chesney [12] étudie, par culture sur plaques de gélose glucosée, la poussée en bouillon du pneumocoque, du B. coli, du B. prodigiosus, et du B. fluorescens liquetaciens.

Les chiffres d'ensemencement sont par exemple de 130.000 par centimètre cube, et la température de culture est de 37°.

Il arrive aux mêmes conclusions que les auteurs précédents :

Ph ise de latence durant de trois à quatre heures :

Phase de multiplication géométrique allant jusqu'à la septième heure; Phase de multiplication décroissante allant jusqu'à la dixième heure et plateau précédant la période de déclin.

Il montre à son tour qu'une culture en période de multiplication maxima repiquée dans le même milieu se reproduit sans phase de latence.

Eu 1918, Bucaanan [10], reprenant les expériences citées plus haut, montre que la phase de latence peut être divisée en une première phase initiale stationnaire et une deuxième présentant une accélération positive de croissance.

Enfin, en 1920, Graham Smith [47] étudie, par la méthode des pla-

ques de gélose, la multiplication en bouillon, à 37°, du staphylocome.

Il observe que la multiplication se ralentit au deuxième jour, que le nombre maximum est atteint vers ce moment, mais se maintient peu de temps, le nombre des organismes décroissant d'abord rapidement puis ensuite plus lentement.

Il effectue diverses expériences, étudiant surtout la variation du nombre maximum et la destruction des cocci. Il examine ainsi l'influence du nombre de microbes ensemencés, de la constitution et de la réaction du milieu, de l'addition de substances nutritives au cours de la poussée; il étudie également l'effet de la culture de diverses bactèries (B. coft, B. pyceyanus), sur la poussée postérieure, sur le même milieu, du stanbulocoura.

Nous voyons donc que de nombreux auteurs ont étudié la poussée microbienne, et que presque tous, si nous exceptons Surra, se sont principalement attachés à l'étude de la multip'ication dans les premières heures de la culture.

En somme, si nous laissons de côté les résultats un peu surprenauts d'HEREWERTH (reprise de la multiplication succédant à son ralentissement) nous pouvons résumer ces travaux de la façon suivante :

Il se produit dans une culture microbienne dans les premiers

Il se produit dans une culture microbienne dans les premiers jours :

Une première phase se prolongeant trois ou quatre heures à la température habituelle de 37°. Pendant cette phase la multiplication d'abord nulle s'accélère peu à peu; les temps de génération d'abord fort lents s'abaissent progressivement, et atteignent à la fin de la période une valeur minima. Cette phase est appelée temps de latence par la plupart des auteurs:

Une deuxième phase, durant trois ou quatre heures à la température de 37°, où la multiplication est géométriquement accélérée (2, 4, 8, 16,), c'est-à-dire où le temps de génération minimum se maintient constant. Si l'on porte sur un graphique les logarithmes des nombres de microbes, en fonction des temps, on voit que, pendant cette période, les logarithmes se placent en ligne droite, d'où le nom de phase logarithmique donnée quelquerôts à cette deuxième phase :

Une troisième phase, de plus longue durée, se terminant parfois seulement au deuxième jour, où la multiplication se ralentit pen à peu. On voit alors grandir progressivement le temps de génération, jusqu'à ce qu'il devienne infini;

Enfin une quatrième phase, plus ou moins longue, où le nombre des microbes est constant.

Si nous rapprochons maintenant des conclusions précédentes nos

résultats personnels nous observons des différences très marquées :

Au cours de nos essais n'apparaissent ni la première, ni la deuxième de ces phases; nous ne voyons ni temps de latence, ni période de multiplication géométrique. D'emblée nous atteipnons la troisième phase, celle de multiplication ralentie où les temps de génération croissent jusqu'à devenir infinis, au moment où se trouve atteint un nombre constant d'oranisim's.

Ce fait nous apparaît très clairement d'après les chiffres de la courbe moyanne des quatre expériences. Il se montre tout aussi nettement par l'examen des chiffres mémes de nos expériences, chiffres qui établissent de deux en deux heures (intervalle plus court que celui envisagé dans la courbe moyenne) l'évolution de la croissance microbienne dans les premières heures de l'essai.

Notons par exemple l'évolution de l'expérience nº III, du 28 mai :

rénto: ES de 2 heures	NONBRE DE MICROSES PAR CM ³ au début et à la fin de chaque période	NOMBRE de bipartitions pendant chaque période	TEMPS de production d'une génération pendant chaque période	
0 à 2 heures.	10 millions à 25 millions.	1,3	92 minutes.	
2 à 4 heures.	23 — à 59 —	1,2	100 minutes.	
i à 6 heures.	59 — å 132 —	1,1	100 minutes.	

Pour quelle raison n'avons-nous donc pas vu ni la première, ni la deuxième de ces phases, phases observées par tous les auteurs qui se sont occupés de la question?

Nous pouvons faire à ce sujet un certain nombre d'hypothèses :

a) Notre désaccord n'est-il pas dû à l'utilisation d'une méthode de numération directé? Presque tous les auteurs qui ont vu la phase de latence ont, en culet, opéré par numération indirecte, à l'aide de cultures sur plaques de gélatine, ou de gélose.

Il ne semble pas que cette différence des méthodes puisse expliquer la divergence de nos résultats. Par numération indirecte, les auteurs obtiennent uniquement le nombre de microbes vivants, alors que notre méthode nous donne le nombre total de microbes morts et vivants Ceci nous expose donc à considérer, au début de notre essai, comme microbes ensemencés capables de se reproduire, un nombre plus grand qu'il n'est réclament. Supposons que nous comptions comme microbes capables de se multiplier un certain nombre de germes morts. Le nombre de se trouve étre trop grand. Le nombre de stautrellement.

lui aussi, supérieur à la réalité, mais seulem-nt du même chiffre que a. Il s'ensuit que le nombre v - est plus petit qu'il ne devrait être, ou, ce qui revient au même, que le temps de génération est plus grand que la réalité. Nous devrions donc trouver dans les premières heures un temps de g-énération encore plus petit que celui que nous obtenons. Or la phase de latence est, comme nous le savons, marquée dans ses debuts par de longs temps de génération. Dans les heures suivantes, les différences dues à notre erreur du début se feraient, du reste, seuir de moissem moiss.

Ce n'est donc pas notre méthode de numération directe qui nous masque la latence.

b. Faut-il incriminer le milieu employé, le microbe choisi, la température? Ceci nous semble neu probable :

Notre bouillon est de préparation banale; la température de 37° a 6té adoptée aussi par la plupart des auteurs. Il ne semble pas non plus que le B. pyocyanique puisse pousser très différemment des autres microbes précités: B. colt, B. typhique, Vibrion cholérique, B. duorescens lique-fissions, Stahphylocoque, Preumocoque.

c. Faut-il incriminer l'âge de la souche employée? Les travaux précélents nous ont montré qu'avec une souche de vingt-quatre heures, c'est-à-dire relativement fgée, nous sommes justement dans des conditions qui favorisent la latence. Cette hypothèse paraît donc peu soutenable.

d. Il nous reste à envisager une dernière hypothèse qui nous donnera vraisemblablement l'explication des divergences constatées.

La dissemblance de nos résultats et de ceux des auteurs cités ne scrait-elle pas due à la différence de nos grandeurs d'ensemencement?

Tous les auteurs qui ont, en effet, mis en évidence et étudié la phase de lalence sont partis de faibles ensemencements, alors que nous avons pris nous-mémes, dans nos essais, de fortes quantités initiales de germes (10 millions par centimètre cube).

L'importance de ce facteur avait du reste attiré l'attention de Rain. Il avait constaté une diminution du temps de latence par augmentation du nombre des bactéries ensemencées. Pervoin avait repris ses expériences et critiqué ses conclusions. Mais nous pouvons justement remarquer que ce deraine auteur n'avait pas opéré sur des ensemencements aussi abondants. Rain ensemençait jusqu'à 3 millions de germes par centimètre cube. Pervoin et dévissas jamais 200.000 par equimètre cube.

Notons de plus que dans quelques expérierces suffisamment prolongées sur la multiplication du B. coli, Pervoin détermina au début de la troisième phase un nombre de 11 millions par centimètre cube. Remarquons que c'est là un chiffre très voisin de celui que nous ensemencous nous-mêmes. Il semble donc bien que l'on puisse penser aux différences d'ensemencement pour expliquer nos différences de résultats.

Certes nous ne pouvons pas encore affirmer que l'évolution constatée tire son allure particulière du nombre important de microbes que nous avons ensemencés. Il nous faudra considérer plus à l'ond l'influence du nombre, et nous ne craindrons pas, contrairement aux auteurs précèdents, d'étudier l'influence de nombres même très grands. Ces recherches auront du reste un intêrêt pratique, car la bactériologie courante utilise des ensemencements presque toujours très abondants (*).

CONCLUSIONS.

Nous avons, en utilisant la méthode de NEISER un peu modifiée, suivi, par numération directe des germes, la croissance microbienne du B. pvocyanique en bouillon de culture à la température de 37°.

Quatre expériences, effectuées à partir d'ensemencements égaux de 10 millions de germes par centimètre cube, ont montré une évolution semblable.

Dès les premières heures, nous avons observé une phase de multiplication ralentie, marquée par des temps de génération de plus en plus longs;

Vers la trentième heure nous avons constaté dans la poussée microbienne un arrêt qui s'est prolongé plusieurs jours;

Nous n'avons pas poussé plus loin l'étude de notre culture.

Ces résultats ne semblent pas cadrer avec ceux des divers auteurs qui se sont occupés jusqu'ici de la question. Ceux-ci trouvèrent en effet :

Une première phase où la multiplication est d'abord lente puis accélérée (phase de latence);

Une deuxième phase où elle se maintient rapide et constante (phase de multiplication logarithmique):

Enfin une troisième phase de nultiplication ralentie, absolument semblable à celle que nous avons décrite.

Nous pensons qu'il sera possible d'expliquer cette divergence par la différence de grandeur des ensemencements, les nôtres étant beaucoup plus forts (40 millions de germes par centimétre cube) que ceux qu'ont

1. Pour s'en rendre compte, il suffit d'examiner les chiffres de nos expériences : Nos émulsions initiales étaient faitseen moyenne avec 5 à 1 annes de culture aux variant de 4.10 millous (expérience 1º 1) à 4.15 de millous (exp. nº 1) y. — Nous avairant de 5.10 millous (expérience 1º 1) à 4.15 de millous (exp. nº 1) y. — Nous pouvons donc almettre qu'une anne de plutine transporte de 1 à 3 milliards de mincrobes, elso as charge, et nous exergérerons rien en disant qu'une naeumence ment ordinaire, pour simple repivage par exemple, transporte des nombres de bactéries s'erprimant par disaines de millions. employés les auteurs étrangers. Nos ensemencements sont analogues du reste à ceux qui se font en pratique.

Nous allons continuer nos recherches dans ce but, en étudiant spécialement l'influence sur la poussée microbienne de la grandeur de l'ensemencement.

BIRLIOGRAPHIE

- E. Asdersalden. Die Verwendung der Gewichtszü- und Ahnahme automatisch registrierender Wage. Fermentforschung, 1915, 1, p. 455 et 229.
- OSWALD T. AVERY, GLENN and CULLEN. Hydrogen ion concentration of cultures of pneumococci of the differents types in carbobydrate media. Journal of experim. Med., 1919, 30, p. 360.
- 3. E. D. Bachbach. Thèse Fac. des Sc., Paris, 1914. Accoutumance et anaphylaxie chez le Bacille lactique.
- BARBER. The rate of multiplication of Bacillus coli at differents temperatures. Journal of inf. Diseases, 1908, 5, p. 379.
- BIERNACKI. A g. P., 1891, 49, p. 112.
 BLOON. U. R. A simple method of converting the Duhosq colorimeter into a nenhelemeter s. Journal Biol. chem., 1915, 22, p. 133.
 - 7. Boland. Inaug. Dissert., Amsterdam, 1902 (d'après J. Lane Claypton).
- H. BUCHNER, A. LONGARD, G. RIEDLIN. Ueber die Vermehrungsgeschwindigkeit der Bakterien. Centralblatt für Bakt. und Par., 1887, 2, s. 1-6.
- 9. BRUNNER und ZAWADZKI. Zählplatte zu den Petrischen Schalen. Centralblatt für Bokt, und Par., 1893, 14.
- 10. R. E. Buchanan. Life phases in bacterial cultures. Journal of inf. diseases, 1918,
- p. 109-125.
 A. Calmette, L. Néore et A. Buouer. Manuel technique de Microbiologie et Séro-
- logie, 2° édition, p. 533, Ep. Masson. Paris.

 42. Alan M. Grenney M. D. The latent period in the growth of bakteria. Journal
- of experim Med., octobre 1916. 2, 24, 5, p. 387.

 13. Miss H. Caick. An investigation of the laws of desinfection. Journal of Hygiene,
- janvier 1908, p. 92.

 14. Janet, E. Lane Claypton. Multiplication of hacteria and the influence of tempe-
- rature and some other conditions thereone. Journal of Hygiene, 1909, 9, p. 239.

 15. COPLANS. Influences affecting the growth of microorganisms. Latency. Inhihi-
- tion. Mass action. Journal of Pathology and Bact., 1910, 14, p. 4.

 16. Denney and Aveny. The optimum hydrogene ion concentration for the growth of Parumacoccus. Journal of experim. Medic., 1918, 18, p. 335.
- DREYER, DUNCAN, GARDNER. A general method of estimating the relative turbidity or opacity of fluid suspension including bacterial emulsions. Biochem. Journal, octobre 1916, 10, no 3, p. 399.
- Georges Dreyer. A simple procedure for the accurate numeration of blood cells and bacteria, without the use of a coutning chamber. *Lancet*, 29 janvier 1921, 200, p. 219 et B. I. P., 1921.
- 49. Faies. Eine einsache Methode zur genauen Bestimmung der Bakterienmengen in Bakteriensuspensionen. Centralblatt für Bakt. L. 1921, 34, p. 90.
- Lafan Franz. Eine neue Z\(\text{ahlvorrichtung f\(\text{ur}\)}\) Plattenkulturen in Petrischalen.
 Zeitschrift f\(\text{ur}\) Navungsmittelauters. u. s. w., Wien, 1893, nº 24, p. 429, d'après Centrollatte f\(\text{ur}\) Bakt und Per, 1894, 15, p. 894.
- 21. Gotschlich und Weigang. Ueber die Bezichung zwischen Virulenz und Individuenzahl einer Cholerakultur. Zeitschrift für Hygiene, 1893, 20.

- HANS HECKSCHER. Détermination néphélométrique des émulsions bactériennes. Réunion danoise Biol., 2 juin 4921, dans C. R. Soc. Biol., L., 35, p. 378.
- 23. Hebburgh. Die mikroskopische Zählungsmethode der Bakterien von Alex. Klein, und einige Anwendungen derselben. Archiv für Hygiene, 1901, 39, p. 321.
- 24. Henriques. Technique de numération des bactéries. Soc. danoise Biol., 6 mars 1923, dans C. R. Soc. Biol., 1923, 88, p. 819.
- 25. W. Hasse. Ueber die gasformigen Stoffwechselprodukte beim Wachstum der Bakterien. Zeitscrift für Hygiene, 1893, 15, p. 17.
- 26. Mac Kendrick and Pai. The rate of multiplication of microorganisms. A ma-
- thematical study. Proc. Roy. Soc. Edin., 1911, 21, p. 649-650 (d'après Smith).
 27. Alex. Klein. Eine neue mikroskopische Zählongsmethode der Bakterien.
- Centralblatt für Bakt. und Par., 1900, 27, p. 834.

 28. Alex. Klein. Ueber die Dosierung der Schutzimpfstoffe. Berlin. klin. Wochen-
- schrift, 40 avril 1916, p. 395-399, et B. J. P., 1916, 14, p. 676.
 29. Kosza. Nephelemetry in the study of protesses and nucleases. Journal Biol. chem., 1913, 13, p. 485.
- 30. Krönie und Paul Die chemischen Grundlagen der Lehre von der Giftwirkung und Desinfektion. Zeitschrift für Hygiene und Inf. Krank., 1895, 25, p. 95.
- 31. H. Luunie und A. Santoni. Gärungshemmungen zuckerhaltigen Lösungen durch Konservierungsmittel. Pharm. Zeutralblatt, 1998, 49, s. 934.
- 32. Maosex und Nyman. Zur Theorie der Desinfektion. Zeitschrift für Hygiene und Inf. Krank., 1907, 57, p. 388.
- 33. L. Michaelis und F. Marcora. Die Säureproduktivität des Bacterium coli. Zeitschrift für Immunitätforschung u. exp. Therspis, 1912, 14, p. 170-173.
- 34. Mvs Wulks. Ueber den Einfüss von Fiebertemperaturen auf die Wachstumsgeschwindigkeit und die Virulenz des Typhus Baelllus. Zeitschrift für Hygiene, 1895,
- p. 245.
 MAX MULLER (d'après RAHN). Archiv für Hygiene, 1903, 47, p. 127.
- 36. Næsell und Schwenderen. Das Mikroskop., 2 Aufl. 1877, p. 640, d'après Buchnen, n° 8.
- 37. Max Neisses. Die mikroskopische Plattenzählung und ihre spezielle Anwendung auf die Zählung von Wasserplatten. Zeitschrift für Hygiene, 1895, 20, p. 118.
- Neisser et Salimberi, d'après le Traité de Calmette, p. 533-534.
 Penfolo. On the nature of bacterial lag. Journal of Hygiene, 1914, 14,
- Оуго Rahn. Ueber den Einfluss der Stoffwechselprodukte auf des Wachstum der Bakterien. Centralblatt für Bakt. und Par., 11 Abt., 1906, 16.
- R. Regnaro Appareil destiné à enregistrer sous forme de courbe continue les ph'nomènes de la fermentation. C. R. Soc. Biol., 17 juin 1882, p. 459.
- 42. REIGHENBAGH. Die theorischen Grundlagen der Desinfektion. Centralblatt für Bakt., Parasitenkunde und Infektions-Krank., 24 octobre 1922, 89, p. 15-28.
 - 43. LEOPOLD ROBERT. C. R. Soc. Biol., 7 mai 1911, 84, p. 820.
- H. Schultz. Ein Apparat zur graphischen Darstellung von Gärungsvorgängen. Pflugers Archiv für d. ges. Phys., 1997, 120, p. 54.
- 45. W. Seiffert. Vergleichende Färbeversuche an lebenden und toten Bakterien. Gentralblatt für Bakt., 1922. 88, p. 151.
- SLATON. The rate of fermentation by browing yeart cells. Biochem. Journ., 1913, 7, p. 197.
- 47. G. S. GRAHLAN SMITH. The behaviour of bacteria in fluid cultures as indicated by daily estimates of the numbers of living organisms. *Journal of Hygiene*, 1920, 21, 19, p. 133.
- TROESTER, Verfahren zum Z\u00e4hlen abget\u00f6teter Bakterien in Aufschwemmungen. Gentralblatt originale, 1922, 88, p. 252.

- 49. VLES FRED. Sur la signification des dosages bactériens. C. R. Soc. Biol., 1919, 82. p. 373.
- 50. A. E. WRIGHT. Technique of the Test and Capillary glass tube. London, Constable and Co., 1942.
- 51. ZELIKOW. Quantitative Bestimmung der Bakterialmasse durch die colorimetrische Methode. Gentralblatt originale, 1996, 42, p. 570.

JEAN RÉGNIER.

SUZANNE LAMBIN.

Yagé, Ayahuasca, Caapi et leur alcaloïde : télépathine ou yagéine.

[Suite et fin (*)].

II. — CARACTÈRES EXTÉRIEURS ET HISTOLOGIQUES DE LA FEUILLE ET DE LA TIGE DE YAGÉ

Les feuilles de Yagé et d'Ayahuasca qui ont été examinées proviennent, comme il a été dit, de différentes sources et si, dans leurs dimensions, leur rigidité, elles différent de façon notable, elles présentent en revanche une structure anatomique tout à fait comparable. Les différences constatées sont d'ordre quantitatif et peuvent être dues à la croissance du végétal dans des conditions extérieures variables; on neut écalement songer qu'il existe plusieurs variétés botaniques.

Récemment, M. ČLINQUART (*) a donné deux excellents dessins de ces feuilles (fig. 1); notons en outre que, chez certains échantillons, il existe à l'angle des nervures secondaires de la base des glandes exsertes, sans doute des nectaires extrafloraux, qui, en raison de leur présence inconstante, ne semblent pas pouvoir être utilisés dans la classification.

Quant aux poils tecteurs en navette, signalés pur CLINGUART, ils sont extrêmement fragiles et se retrouvent tout à fait par hasard dans les coupes transversales, et très rarement même sur les épidermes préparés pour l'examen en surface. Pour constater leur présence, il suffit de gratter avec une aiguille plate la face inferieure des feuilles, notamment dans la région d'insertion des nervures secondaires, au-dessus d'une goutte de glycérinée, deltainée ou de gomme glycérinée.

Voir Bull. Sc. Pharm., 34, p. 337, 417, 1927.

MICRIELS et CLINQUANT. Sur des réactions chimiques d'identification de la yagéine.
 Bull. Acad. royale de Méd. de Belgique, Bruxelles, 1926, 5° s., 6, p. 19-29. —
 E. CLINQUANT. Contribution à l'étude de la liane Yagé et de son alcaloide.
 J. Pharm. de Belgique, Bruxelles, 1926, 8, n° 36, p. 613-674.

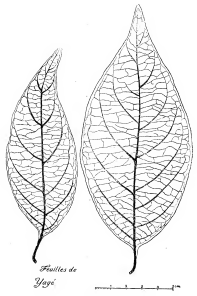
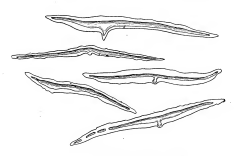


Fig. 1. - Feuilles de Yagé (d'après CLINQUARY).

Même avec le matériel mal conservé dont nous disposions on put en recueillir, ainsi, un nombre élevé.

Ils sont très faiblement adhérents, avec un pied très court (fig. 2) peu enfoncé et se détachent par conséquent avec une extrême facilité; leur forme est tout à fait caractérisique, c'est let ype malpighiecé. L'examen en surface de l'épiderme montre seulement, çà et là, des cellules disposées radialement autour d'un espace plus réduit et arrondi, point d'insertion de ces organes.

Les tiges, tordues sur elle-mêmes, ont l'aspect ordinaire des lianes



F10. 2. - Poils malpighiacés de la feuille de Yagé.

(fig. 3), confirmé par l'examen de la section transversale également très caractéristique (fig. 4). La partie extérieure du cylindre central est partagée, par des bandes parenchymateuses, en un certain nombre de cordons volumineux, parsemés de nombreuses ponctuations représentant des vaisseaux d'ordinaire isolées et de diambre élevé. Vers l'intérieur, ces cordons inégaux, mais de dimension réduite, sont répartis dans un parenchyme assez abondant et l'un d'eux, par sa structure un peu particulière, correspond au cylindre central normal de la tige jeune.

De couleur gris cendré, les fragments de tige sont pourvus de côtes arrondies séparées par des sillons plus ou moins profonds disposés en spirales chez les tiges Agées, rarement en lignes à peu près verticales, sauf dans les tiges jeunes encore. Les feuilles, en mauvais état de conservation, qui nous ont servi de matériel d'étude, sont opposées sur la tige, pourvues d'un pétiole d'une longueur variant de quelques millimètres à 2 ctm., aplati ou formant un large sillon à la face supérjeure, arrondi et proémi-

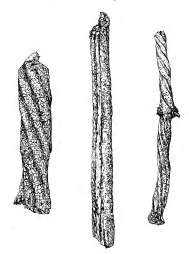


Fig. 3. - Aspect extérieur de la tige de Yagé.

nent à la face inférieure. Le limbe, ové ou ové-lancéolé, est assez longuement acuminé au sommet et se prolonge quelque peu à la base sur le pétiole.

Elles mesurent de 5 ctm. à 12 ctm. et même plus, notamment dans l'échantillon proyenant du D'REINBURG et désigné sous le nom d'Ayahuasca; le diamètre le plus élevé se trouve toujours un peu au-dessous de la ligne médiane transversale.

La nervure médiane, fottement accusée, donne naissance à 6 ou 8 nervures secondaires, également proéminentes à la face inférieure, reliées entre elles par un fin réseau de nervilles très abondantes, se réunissant au bord du limbe et s'anastomosant également avec les extrémités de ces nervures secondaires et celle de la nervure médiane.

D'apparence glabres, du moins chez les feuilles adultes, celles-ci sont d'un brun roux brillant plus ou moins orangé et rabattu de noir; la

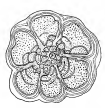


Fig. 4. — Aspect de la section transversale de la tige de Yagé (grandeur naturelle). La dislocation du cylindre central est tout à fait caractéristique.

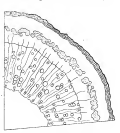


Fig. 5. — Coupe schematique d'une tige jeune de Yagé.

face inférieure est brun verdâtre ou grisâtre, mate; par la dessiccation, sans doute mal opérée, elles deviennent brun noirâtre.

CARACTÈRES BISTOLOGIQUES.

Jeune, la tige est construite sur le type normal des Picotylédones. Le cylindre ligneux compact, en anneau continu, très lignifié, renferme de nombreux vaisseaux dont les plus gros sont isolés, les autres en files par 34-5 ou plus vers l'intérieur; les rayons médullaires, étroits, n'ont qu'une seule assise, parfois deux.

La moelle, à larges éléments, est assez volumineuse et parenchymateuse. Quant au liber, dont la structure est également normale (fig. 5), il est protégé extérieurement par des amas de fibres arrondies épaisses. Il apparaît de bonne heure, sous l'épiderme, un périderme, donnant surfout du liège et une petite quantité de phelloderme. Un peu plus tard, le parenchyme cortical profond devient collenchymateux $(p, c_1, fig. 6)$.

L'oxalate de calcium est abondant et toujours sous forme de mâcles cristallines, très petites dans la région libérienne, beaucoup plus grosses dans l'écorce; ce caractère persiste dans la plante âgée.

Avec l'age, le liège s'épaissit, interrompu par de nombreuses lenticelles, et le parenchyme cortical secondaire se développe fai-

blement; la zone fibreuse périlibérienne conserve sa structure, les flots étant plus séparés, et la partie externe du tissu libérien devient collench mateuse, sauf les rayons médullaires qui s'élargissent plus ou moins en éventail à la nériphérie.

Quant au bois, il subit assez rapidement des modifications intéressantes dues à la biologie de la plante.

D'abord très compact (fig. 6), le cambium continue souvent, dans les tiges non contournées pendant une certaine période de croissance, à donner un anneau semblable, mais avec des vaisseaux de diamètre bien plus élevé, isolés dans une masse fibreuse très fortement lignifiée, découpée seulement par des rayons médullaire.

Cette structure correspond à toute la période d'accroissement normal de la liane, mais celle-ci ne tarde pas à contourner son support et se tordre sur elle-

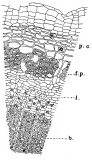


Fig. 6. — Coupe transversale dans une tige jeune.

p. c., écorce interne collenchymateuse; f. p., fibros périlibériennes en amas irréguliers; l., tissu libérien avec petites mâcles d'oxalate de calcium; b., cylindre ligneux compact avec rayons médullaires à une assisc.

même; dès lors apparaît la dislocation du cylindre ligneux.

Des amas ou des bandes parenchymateuses très irrégulières rem-

Des amas ou des bandes parenchymateuses très irrégulières remplissent les intervalles laissés entre les amas ligneux cependant que les vaisseaux deviennent très volumineux.

La figure 7 montre schématiquement cette dislocation apparue de très bonne heure, dans une tige de faible épaisseur mais tordue ou enroulée autour d'un support (branche d'un végétal voisin, ou même de la liane elle-même).

Parfois même, la tige s'enroule ou se contourne dès le début de son

développement et l'on ne trouve plus d'anneau ligneux complet au pourtour de la moelle.

Le cambium paraît fonctionner normalement, car dans les sinus

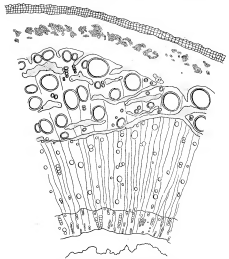


Fig. 7. - Fragment de tige droite non contournée.

La coupe schématique montre de dedans en dehors la bande ligneuse de première formation, nos bande ligneuse compacte représentant l'époque d'accroissement normal, et enfin une zone à enclaves parenchymateuses à larges vaisseaux, correspondant à une période d'accroissement contournée de la liane.

même profonds (fig. 8), nous n'avons jamais pu rencontrer de tubes criblés; il n'y a donc pas de tissu criblé interligneux.

La figure 11 montre la structure détaillée d'un fragment de la région

ligneuse d'une tige contournée et sillonnée. Les vaisseaux isolés, volumineux, entourés de bois lignifié et fibreux, forment des amas de dimensions très variables, séparés par du parenchyme ligneux non lignifié,

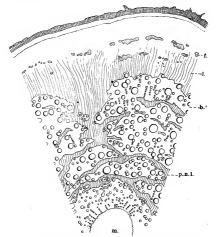


Fig. 8. - Même phénomème que figure 7, dans une tige enroulée de bonne heure.

renfermant quelques cristaux d'oxalate de calcium, non plus en mâcles comme dans le liber et l'écorce, mais prismatiques; les rayons médullaires, nous le rappelons, n'ont dans cette région qu'une seule assise de cellules.

Si l'on veut bien comparer ces schémas avec celui qu'a donné R. Chodat (*) du Banisteria Hassleriana (fig. 492), on ne peut qu'être

1. R. Chodat. Principes de Botanique. Paris, 1921, 3º édition, J.-B. Baillière, éditeur, fig. 492, p. 489.

frappé de la ressemblance et cela permet, avec la présence de poils malpighiacés à la surface de l'épiderme foliaire, de pouvoir rapporter le Yagé, sans grande chance d'erreur, à un Banisteria.

Quant à la prétendue présence de tubes criblés dans ces îlots de parenchyme, elle reste pour nous problématique. Pour l'affirmer d'une facon absolue, il faudrait étudier à nouveau ces tiges sur des échan-

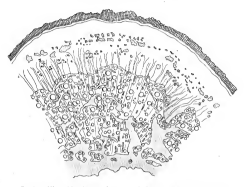


Fig. 9. — Même phénomène que figures 7 et 8, dans une tige enroulée dès les premiers temps de son développement; il n'y a plus d'anneau ligreux complet vers la moelle.

tillons frais ou très récents, recueillis soit au moment d'une période de repos, ce qui permettrait de voir le cal, s'il s'en forme, soit en pleine activité d'accroissement pendant laquelle on pourrait distinguer avec assurance les plages criblées.

L'examen du libef normal dans une tige âgée laisse apercevoir entre les rayons médullaires $(r, m, n_0, 10)$ quatre à cinq rangées d'éléments parenchymateux : d'abord un tissu aplati collenchymateux (l, e, l), puis des tubes criblés assez larges inclus dans un parenchyme renfermant luimeme quelques fibres soit isolées, soit en amas plus ou moins volument quelques fibres soit isolées, soit en amas plus ou moins volument quelques fibres soit isolées, soit en amas plus ou moins volument quelques fibres soit isolées, soit en amas plus ou moins volument que que fibre soit en amas plus ou moins volument que que fibre soit en amas plus ou moins volument que fibre soit en amas plus ou moins volument que fibre soit en amas plus ou moins volument que fibre soit en amas plus ou moins volument que fibre soit en amas plus ou moins volument que fibre soit en ama plus ou fibre soit en amas plus ou moins volument que fibre soit en ama plus ou fibre soit en ama plus ou fibre soit en amas plus

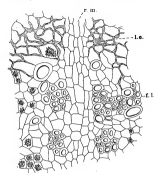


Fig. 10. - Fragments de lile: du Yagé. r. m., rayon médullaire; 7. e., liber écrasé; f. l., îlots fibreux.

b. /., bois fibreux.

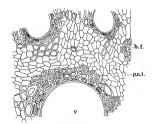


Fig. 11. - Fragments de bois de Yagé. v., vaisseau; p. n. l., parenchyme intercalaire-ligneux avec prismes d'oxalate de calcium;

mineux (f, L); en outre, on note, çà et là, des mâcles cristallines d'oxalate de calcium

FEUILLE.

Périole. — Le pétiole est court, arrondi, aplati à la face supérieure qui présente sous l'épiderme une masse considérable de tissu collenchymateux, se prolongeaut en bandes irrégulières jusqu'au faisceau libéro-ligneux médian (coll. 2, ftg. 12).

Une bande de collenchyme existe tout autour sous l'épiderme (coll. 1).

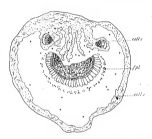


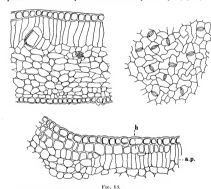
Fig. 12. - Coupe schématique transversale du pétiole de Yagé.

Coll. 1, collenchyme sous-ópidermique; coll. 2, collenchyme interne; f. pl., fibres périlibé rionnes. Les croix indiquent les maoles cristallines.

Le système fasciculaire est composé de trois faisceaux (trixylés), le médian en arc très développé, les deux latéraux plus petits. Tout autour du liber il existe des flots de fibres et de nombreuses cellules sont remplies par une mâcle d'oxalate de calcium.

Feutte. — La nervure médiane reproduit les caractères ci-dessus, notamment vers le point d'insertion au pétiole; peu à peu les deux petits faisceaux latéraux s'écartent et se rendent dans le mésophylle du limbe.

Les glandes externes, quand elles existent, forment à l'intersection des nervures une masse d'éléments cellulaires arrondis, petits, dont l'état de nos échantillons ne nous a pas permis une étude histochimique approfondie. Les nervures sont très proéminentes à la face inférieure et peu à la face supérieure; les stomates et les poils tecteurs sont rares et seulement répartis sur cette dernière. Le système vasculaire affecte la forme d'un arc ouvert, protégé par des amas de fibres du côté libérien; le parenchyme fondamental est collenchymateux, comme dans le pétille, et souvent l'assisse sous-épidermique se prolonge assez loin dans le limbe, pour s'insinuer entre l'épideme et les cellules palissadiques (fig. 13).



A gauche : coupe transversate du limbe de la feuille de Yayé; A droite : éniderme inférieur vu de face :

En bas : fraquent de limbe, face supérieure, au voisinage d'une norvure. L'hypoderme, h, se continue assez loin dans le limbe.

Le limbe est composé, à la face supérieure, d'un épiderme dont les cellules ont des parois rectilignes et qui est dépourvu de poils et de stomates; ceux-ci, au contraire, sont nombreux à la face inférieure, un peu exserts, avec ostiole perpendiculaire aux parois du stomate (fig. 13). Sauf à la base des grosses nervures, les emplacements de la base de poils sont difficiles à retrouver.

L'assise unique de cellules palissadiques occupe de 1/4 à 1/3 de l'épaisseur du mésophylle qui se compose d'un tissu làche renfermant cà et là un cristal prismatique d'oxalate de Ca. Souvent, ces cristaux

sont plus ou moins inclus dans de volumineux idioblastes, inclus dans le tissu palissadique (fig. 43).

Par la méthode de VILLAIBA, nous avons pu extraire, sans difficulté, de nos échantillons d'Ayahuasca et de Yagé, une dizaine de grammes d'un même alcaloïde, cristallisé en belles aiguilles blanches fusibles à + 233° (fusion instantanée) et donnant les réactions colorées typiques suivantes:

III. - CARACTÈRES CHIMIQUES ET PHARMACODYNAMIQUES

- 1º SO+H: concentré : coloration jaune verte;
- 2º SO'H' concentré et bichromate de K : stries fugaces, bleu-violet;
- 3º Acide pitrique: vert, puis bleu-vert, puis bleu-vert rabattu de noir (vulgo: vert magnifique), enfin en chauffant au bain-marie, le résidu est violet;
- 4º Réaction de Vitali: si, au résiduviolet précédent, on ajoute quelques gouttes d'une solution alcoolique de potasse, on obtient une belle coloration orangée.

Cet alcaloïde, auquel, nous l'avons dit, le nom de télépathine doit être conservé, a servi à de nombreuses expériences physiologiques qui permettent de faire ressortir les points suivants

Piccoxs. — Injection sous-cut-mée de 25 cm² d'une solution à 0,4 °/o de chlorhydrate de télépathine : elnq minutes après l'injection l'animal présente des signes d'incoordination motrice et de parèsie des pates, les alles déployées évitant la chute de l'animal sur le flanc. La mort survient après vingt minutes.

CORAYES. — Dix animaux ont reçu dans le péritoine une injection de la même solu ion à 0,4 %, contenant de 6 à 8 milligr. d'alcalorie ; ils ont tous survécu ; le onzième ayant reçu 100 milligr. est mort avec symptômes assez semblables à ce.x qu'on observe chez le cbien.

CHERS. — 300 milligr. injectés à un chien de 10 Kos donnent lieu aux phénomènes suivants :

Sept minutes après l'injection, appartiton de tremblements dans le sens antéropostrieur; suitème minute : trouble de la marche, parfeis des pattes antérieures puis postérieures; diviene minute : l'animal tombe sur le flanc avec convulsions extrémement violentes des pattes, forts dyspade, hypercrinie salivaire; selzième minute : l'animal essaie de se relever, rampe sur l'abdomen et retombe, mouvements convulsif des pattes avec périoles de repos, sensibilité dininuée mais non abolic; vingé-cinquième minute: l'animal est toujours sur le flanc avec mouvements très lents incoordonnés des pattes; le tremblement persiste toujours; soixantequiazième minute: l'Indimi d'herche è se relever, le train postérieur reste couché sur le côté. A la fin de la deaxième heure, l'animal redevient normal; le lendemain, il mange biene ten présente aucun trouble apprécialis.

Action ansathésique locale. — Ces essais on tété faits par l'un de nous avec M. J. Récritar en utilisant la technique mise au point par ce dernier. Cette technique consiste, comme on sait, dans la numération des grattements sur la cornée du lapin nécessaires pour amener la fermeture des paupières. De ces essais on peut tirre les conclusions suivantes :

La solution à 0,4 °/o de chlorhydrate de télépathine a le même pouvoir anesthé-

YAGÉ, AYAHUASCA, CAAPI ET LEUR ALCALOÏDE : TÉLÉPATHINE OU YAGÉINE 313

sique local qu'une solution à 0,20 °/o de chlorhydrate de cocaïne, ce qui correspond au pouvoir anesthésique de [la novocaïne.

En résumé, le Yagé est une plante fort intéressante par l'alcaloïde qu'il contient et dont la dose léthale par kilogramme d'animal est d'environ 200 milligr., la mort survenant par paralysie du centre resniratoire.

CONCLUSIONS.

L'examen histologique de la tige de Yagé, à divers âges, montre bien le processus des modifications subies par le cylindre central qui prend les caractères connus chez les lianes.

L'absence de laticifères et de tissu criblé surnuméraire éloigne la pensée de le ranger parmi les Apocynacées, ou Asclépiadacées notamment. Sa structure le rapproche des Banisteria Hassleriana et schizoptera (¹).

D'autre part, les caractères de la feuille et surtout la présence de nombreux poils en navette presque sessiles, dits « malpighiacés », confirment le diagnostic (*).

L'absence de glandes massives exsertes à la base des nervures dans un grand nombre de feuilles ne parait pas suffisante pour admettre que nous nous sommes trouvés en face d'un melange de plusieurs espèces, car ce caractère varie dans un même lot. Cependant des échantillons provenant de collecteurs différents contiennent parfois un nombre très grand de feuilles pourvues de ces organes. L'explication ne deviendra définitive qu'après avoir pu examiner de nombreux envois, d'unent accompagnés de renseignements précis sur leur provenance et leur habitat.

Il ne nous est pas possible de répartir dans des genres ou même des espèces différentes les échantillons regus sous les noms d'Apahuasca, Yaagi, Caapi qui tous doivent provenir du même Banisteria Caapi.

Un seul envoi diffère, mais sa désignation comme Yagé doit être une erreur; il s'agit sans doute d'une plante adjuvante, qui sert dans la préparation plus ou moins compliquée et variée de la boisson enivrante, telle qu'elle est consommée par certaines races indigènes.

Evidemment, on pourrait être teuté de trouver dans le fait que, d'après liensuca, les indigènes préparent leur breuvage avec des tiges d'Ayahuasca et des feuilles de Yagé la preuve de la non-identité de ces deux plantes, mais il n'est nullement prouvé que le Yagé dont ces indigènes emploient les feuilles soit identique au Yagé dont les populations.

^{1.} R. Chodat. La végétation du Paraguay. Bull. Soc. hot. de Genève, 1917, (2° s.), 9, p. 78-82.

Voir à ce sujet la belle monographie des Malpighiacées de De Jussieu in Arch. Mus. Hist. nat., 1813, 3, p. 97-98 et pl. II, de B. 2 et aussi Niedenzee, Malpighiacées, in Exolen et Pantu. Die nat. Plauzenfam., 1897, 3, p. 42.

du Caqueta utilisent les tiges. Cette hypothèse semble confirmée par le fait que si, d'après REINBURG, les indigènes des Rios Napo et Curary ajoutent des feuilles de Yagé à la décoction des tiges d'Ayaluasca, les populations du Caqueta — si l'on en croit Claès — ajoutent à la décoction des tiges de Yagé des feuilles d'une plante inconnue. Il est donc vraisemblable que pour la préparation de leur breuvage les populations indigènes emploient primordialement les tiges d'une liane qui, quoique portant des noms diffèrents, appartient à une même espèce botanique, le Banisteriu Ciapi, et accessoirement des feuilles d'une autre plante qui, malgré ses noms vernaculaires variés, constitue peut-être, elle aussi, une autre entifé systématique.

Le Yagé ou Ayahuasca contient un alcalorde cristallisé, auquel on doit conserver le nom de télépathine que Carderas, qui l'a le premier isolé, lui a attribue. Ajoutons que cette télépathine (yagéine) est le premier alcalorde connu dans la famille des Malnichiacées.

Au point de vue physiologique, la télépathine est très active; sa dose léthale est d'environ 200 milligr. par kilogramme d'animal. A dose toxique, elle provoque chez l'animal de l'incoordination motrice, de la parésie et des convulsions; elle paralyse le centre respiratoire.

Comme anesthésique général, la télépathine a une activité inférieure à celle de la cocaïne, mais égale à celle de la novocaïne.

Ses effets chez l'homme sont des plus intéressants et nous aurons l'occasion d'y revenir. Elle semble être un puissant stimulant, provoquant de l'euphorie avec augmentation de la mémoire et des facultés intellectuelles, en même temps qu'une alacrité musculaire rappelant celle des cafériques.

Elle peut aussi provoquer chez l'homme à l'état de veille des hallucinations visuelles curieuses, mais les actions télépathiques ou métagromigènes qu'on lui avait un peu naivement attribuées sont erronées. Il n'est cependant pos impossible qu'il entre, dans les boissons enivrantes préparées par des sorciors indigénes, d'autres espéces végétales renforcant ou modifiant l'action de la drogue isolée.

EM. PERROT. RAYMOND-HAMET.

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I. LIVRES NOUVEAUX

MOUREU (CRARES). Discours et conférences sur la science et ses applications. I vol. in-8, 270 pages. Lib. Gautura-Villas et Cº, à Paris, 1927. — Voilà déjà plus de dix années que M. Mocaro a quité la Faculté de Pharmacie où il enseignait la Pharmacie chimique, pour succéder à Invertesso (galement un autre de nos prof-sseurs, dans la chaire de chimie organique du Collège de France. Illustrée par Mancrilla Brattalor. Si je me permets de le rappeler, Cest que déjà bien des générations de nos étudiants se sont succédé depuis et que ceux qui se trouvent sur les bancs de notre Faculté ne connaissent peut-étre pas toutes ces particulariés. On peut remonter plus haut: Brattalor lui-même avait quitté notre Ecole pour la chaire du Collège de France.

Depuis son 'installation au Collège de France, M. Moussu s'est trouvé porté au premier plan de l'action et de la propagande en faveur de la science; président de la Société chimique de France, de l'Union internetionale de la Chimie pure et appliquée, membre de l'Académie des Sciences et de l'Académie de Médecine, il a du représenter des sociétés ou compagnies au cours des nombreuses manifestations scientifiques. C'est l'ensemble des discours ou conférences proponcés en ces diverses circonstances que nous présentous jic.

Nous sommes convaincu que nos lecteurs y trouveront profit et plaisir; profit à les méditer et à s'enrichir de counaissances sur les grands événements chimiques de la dernière décade, plaisir à lire de belles pages à la louange de la science, pages vives, alertes, imagées, convaincues et convaincantes.

Lourage contient quelques articles plus étendus que les autres: par exemple, sur Lixosine et ses continuateuis, sur Bassay, sur les gaz de comiat, sur un voyage à Madagascar, sur Maunice Bassès et la Science, sur les gaz rares des gaz nuturels, sur la catalyse anticoxygène, sur la recherche scientifique en France, sur l'importance économique des corps grass. Le premier est une véritable synthèse de l'évolution des théories chimiques de Lavosissa jusqu'à nos jours, que tout chimiste doit connaître.

Toutes ces pages sont à lire, parce que M. Moranz s'est donné à cœur de proclamer + de justifier l'utilité, la nécessié du développement de la science pour la vie de la nation; il y met toute son éloquence et toute sa flamme. Bien entendu, il ne cache pas as préférence pour la chimie, science indispensable dans une nation — ce que la dernière guerre a plus que démointé. Aussi nous autres, chimistes et pharmaciens, sommes-nous plus particulièrement à même de le suivre et de le comprendre. En nous pénétrant bien de toutes les idées justes que M. Mouran a exposées, nous nous enrichtrons de la comprendre de la comprendre de la conse en la contra de la conference de la comprendre de la contra de la conference pur et appliquée.

MARCEL DELÉPINE.

CHEVALIER (Auc.) et CUÉNOT (L.). Biogéographie, t. 3 du Traité de Géographie physique de Bus. m Marrosus. t vol. grand in-8e, ½ édition, p. 1961-1518, avec nombreuses photographies, dessins, cartes. Prix broché: 60 france, Paris, 1927. — Cette quatrimé édition, due à la collaboration de trois savants spécialistes dont l'éloge n'est plus à faire, est tout à fait remarquable par son homogénifé dans l'enchâtment des faits, et c'est une collaboration des plus heureuses, qui fait le plus grand honneur à l'éminent professeur de géographie de la Sorbonne. Les chapitres II à Vi sont particulièrement das à Auc. Curvalur et les chapitres VII à IN à M. L. Cristor, le premier est de Eu, os Marroscos et ce l'iver, trois lois plus voumineux que dans la première édition, se trouve constituer le seul Traité complet de Biondorandie.

Les principes généraux communs aux deux sciences de la géographie botanique et de la géographie zoologique initient le lecteur non spécialisé et la lecture en est des plus attravantes.

Cinq chapitres sont consacrés à la géographie botacique et Auc. Curvallera a fait œuvre de biologiste consommé, notamment en ce qui concerne la « sociologie végétale », cette science relativement nouvelle qui attire tant le jeunes botanistes et fait songer à l'engouement de la génération précédente nour l'histologie.

Dire que le distingué et original savant de l'Université de Nancy a traité avec un soin tout particulier les chapitres de géographie zoologique est superflu.

Les lecteurs trouveront à leur lecture un intérêt puissant dans les faits et les idées exposées, et leur attention ret constamment retenue par les exemples curieux de corrélations biologiques, par l'exposé des idées actuelles sur l'évolution des espèces, leur répartition et les rapports avec les différents milieux.

Des dessins, des photographies judicieusement choisies, des cartes agrémentent l'ouvrage et font mieux comprendre le texte malgré sa clarté; il n'est point de géographes, d'agriculteurs instruits, d'économistes et d'hommes éclairés que les problèmes biologiques intéressent, qui se puissent passer de ce livre.

En tout cas, il doit trouver sa place dans la bibliothèque de tout naturaliste, et c'est un véritable plaisir pour l'auteur de ces lignes de féliciter hautement le directeur de cette publication, ses collaborateurs et l'éditeur, car elle est remarquablement présentée et son prix reste abordable. Ex. Perron.

CAMBIES (I), et ROSELL (J. M.). Coprologie ellinique: exploration sémélologie et diagnostic coprologique. 1 vol. in 8°, 250 pages, 71 figures, 6 planches en couleur. Prix: 30 francs, Vicor frères, éditeurs. Paris, 1927. — Par suite du rôle capital que jouent, aujourd'hui, dans la pathologie gastro-intestinale, les examens de laboratoire, on ne peut qu'accueillir favorablement toute étude originale qui apporte une contribution à la question si comblexe de la corpològie.

L'ouvrage que publient aujourd'hui les D¹² Cambiès et Rossil est, à l'heure actuelle, le traité le plus moderne et le plus complet que nous possédions sur la coprologie clinique.

Une partie importante est accordée à l'étude séméiologique des fèces et aux indications thérapeutiques qui résultent de l'analyse minutieuse des selles. Sur les 230 pages que contient ce livre, les deux tiers sont consacrés à la séméiologie, au diagnostic coprologique et aux applications thérapeutiques.

Le chapitre consacré aux parasites intestinaux est très complet, avec de nombreuses figures qui permettent facilement de reconnaître les différents parasites ou leurs œufs qui occasionnent si fréquemment des troubles intestinaux. Un important chapitre est consacré à la coprologie du nourrisson et des enfants.

Bien que l'ouvrage s'adresse surlout aux médecins, les hommes de laboratoire, quels qu'ils soient, peuvent en tirer grand profit, car il est abondamment illustré, pourru d'un index alphabétique très complet et d'une bibliographie qu'i emble mise à jour. Mais pourquoi les auteurs n'ont-lis pas mieux surveillé l'orthographe des noms latins de bactéries ou de parasites et ont-lis laissé passer dans le texte tant d'expressions qui ne peuvent faire partie que de l'e arçue » de laboratoire? R. Sorbéss.

BOYER (P.u.). Contribution à l'étude pharmacodynamique de quelques bases pipéridiniques (pelletiérine, cleutine, pipéridine). Thèse Dost. Méd., Paris. Imprimerie des Caises d'éparque, placo leian-de-la-Taille, Pithiviers, 1927. — Dans ce travail, effectué aux laboratoires de Pharmacologie et de Physiologie de la Facuité de Médecine de Paris, l'auteur étudie l'action pharmacodynamique de la pipéridine et de quelques corps à noyau pipéridinque (ciutine, pelletièrine, méthylisopelletièrine et pseudo-pelletièrine). Ces corps ont, comme on pouvait s'y attendre, des pro-priétés analoments.

L'auteur étudie successivement leur action sur l'appareil vasculaire, sur l'appareil cardique, sur les organes contractiles des invertébrés (ventricule isolé de l'escargot, de l'hultre et de l'écrevisse, sinus contractiles des embryons de la limace), sur l'appareil respiratoire, sur la chronaxie des muscles du squelette et des nerfs moteurs, sur les muscles lisses des vertébrés (intestin et utérus isolés), sur les muscles lents des invertébrés (pied de l'escargot). Il termine ses recherches par l'étude de la loxicité. Dans cette importante série d'essais effectués, les uns d'appareils les méthodes classiques, les autres d'apprès des méthodes nouvelles et quelquefois originales, l'aufeur constate que les propriétés du noyan pipéritiquique sont particulièrement fortes pour la pelletièrine; il attribue et actroissement de puissance à la présence du groupe-ment CHO.

Les essais très nombreux, présentés dans cet ouvrage, sont illustrès de tracés nets et clairs. La bibliographie, soigneusement présentée, est complète. Ce travail est donc important aussi bien par la valeur des faits qu'il apporte que par la mise au point de questions qui intéressent au plus haut degré la barmacologie.

J. R.

COEER (B.). Contribution à l'étude des Légramineuses toxiques pour les Equidés. Etude particulière du « Cassia occidentalis» L. Orléans, 1927, Imp. orléanaise, 1 fasc. in-8º, 48 pages. — On sai que beaucoup d'espèces de la famille des Légonineuses sont toxiques pour l'homme et les animaux, soit parce qu'elles renferment des alcoides, comme les Cyties, le Spartiam junceam, ou des glucosides souvent cyanogénétiques, comme le Triolitam repens, certains Vicia, le Robinia pseudo-acacia, ou encore des principes mal définis comme les Lathyras, l'Ervam Ervilia, le Triolitam bridam. les Louins, etc.

M. R. Czus, docteur vétérinaire, après avoir passé en revue la plupart de ces plantes, étudie spécialement le Cassia occidentalis L. que l'on rencontre dans tous les pays tropicaux. La graine, connue en A. O. F. sous le nom de Bantamaré, dans Extréme-Orient sous celui de Tida-Gei, torréfiée, se consome parfois en infusion comme le café; elle est proposée sur le marché à cause de cela comme e café nècre ».

L'auteur donne d'excellents dessins de la gousse, de la graine et de la coune microsconique.

Jamais, jusqu'alors, on n'avait signalé d'accidents de consommation de ces granes par les chevaux; c'est en 1924 que MM. HENNY, BONNOTTE et LEMOIS ont observé, ainsi que M. R. Cœun, des séries d'intoxications imputables à cette drogue et prises d'abord pour de l'encéphalite enzootique, mais bien vite attribuées à une autre cause.

La cause de la toxicité est inconnue, et l'on n'a pu mettre en évidence ni alcaloide, ni glucoside cyanogénétique. Bacoc-Rioussur et Bauràs on un montré que l'extrait aqueux est d'une parfaite innocuité, et l'on est réduit à songer à des toines l'Empoisonnement rappelle le lathyrisme, et par ses phévomènes se rapproche de l'encéphalite léthargique de l'homme, ou mieux de l'encéphalite enzoquisme.

C'est dans l'avoine, par addition frau luleuse, que la graine de C. occidentalis a été consommée à diverses reprises par des chevaux et le professeur Moussu conclut également à la présence d'une toxalbumine qui serait évidemment détruite par la torréfiction, ce qui expliquerait l'innocuité des boissons ainsi préparées; d'ailleurs on a vu que l'extrait aqueux est inoffensif.

Eu. P.

Introduction à la 6º édition de la Pharmacopée allemande (Einführung in das Deutsche Arzaeibuch, 6. Ausgabe). I brochure in-8º, 208 pages. Prix: 4 marks. Verlay Olomie, G. m. b. II., Berlin, 1926. — La nouvelle édition de la Pharmacopée allemande a nécessité, de la part des membres du Conseil national de Santé, de nombreux travaux, qui sont résumés dans cette brochure extraite des Archiv der Pharmacie et éditée par les soins des grandes associations professionnelles.

Les questions exposées par les principaux pharmacologues allemands y sont les suivantes : Généralités, constantes physiques, meures diverses, indicateurs, réactifs généraux, stérilisation, essai des flacons et ampoules de verre; dossue des drogues officinales à daiodièse et des préparations qu'elles fournissent; essai des graisses, huiles, cires, résines et parafínes; essai des sesances, des baumes, du camphre, etc; essai de divers produits d'origine végétale, animale ou chim'que; définition et essai des drogues simples, dosage de leurs principaux constituants; observations sur les préparations galéraques; essai physiologique de la digitale, de l'adonis, de l'erçot, des sérums et tuberculines; enfin considérations sur les divers arsénobenzols de la Phermacocée allemande.

Ainsi qu'on peut le voir par cette énumération, ces différents chapitres renferment un important ensemble de données scientifiques et pratiques dont tout pharmacien familiarisé avec la langue allemande peut tirer profit.

R. Wattz.

2º JOURNAUX — REVUES — SOCIÉTÉS SAVANTES

Chimie biologique.

L'origine chimique de la bilirubine et le rôle de la cellule hépatique dans sa formation. Hisclass (fl.), Presse medic, 11 août 1926, n° 65, p. 1930. — L'hématine et la bilirubine sont étroitementifiées chimiquement, crla ressort des travaux de Fisner, Taxxuausra et Kistra, et, des formules auxquelles conduisent ces travaux. L'hémoglobine répandue dans les tissus

peut être transformée sur place en bilirubine. La présence d'hémoglobine dans la circulation, soit par introduction arfidicielle, soit par un processus pathologique quelconque, est constamment suivie d'un accroissement de la quantité de bilirubine formée. D'autre part, les expériences diverses effect tuées au cours de ces dernières années n'apportent aucune preuve du fait que les cellules épithéliales du fole peuvent fabriquer le giment biliaire; elles tendent au contraire à démontrer que ce pigment est fabriqué en debors de ces cellules.

R. S.

L'hyperglycémic dans les dermatoses. Horto (L.) et Korallsey (R.). Presse médic., 18 août 1926, n° 66, p. 1041. — L'augmentation du sucre du sang au cours des affections cutanées peut être due à des infections et intoitations, pouvant elles mêmes être rapportées à des lésions folliculaires (uroncles, anthrax), à des phénomènes de syphilis secondaires. La plupart des auteurs out voulu voir dans l'hypergyécémic l'indice d'un trouble dans le métabolisme des hydrates de carbone; en réalité il s'agit plutô d'une question de terrain, d'un organisme modifié chez lequel l'excrétion cutanées se trouve fortement diminuée et la composition humorale nécessairement très altérée.

Les théories récentes sur l'origine extra-hépatique de la bilirabine et leur application à la physiològie normale I.Busaus (R.). Presse médic., 23 août 1926, n° 68, p. 1078. — A la suite des observations de Maxs, Bollmans et Magarti, de Ruca et Maxiso, il semble à peu près certain que les celluies du type rétiuolo-endofhélla peuvent fabriquer le pigment bilitire. Mais à l'heure actuelle la question n'a pas encore reçu de solution définitive.

Sur la teneur en chlorures des produits de l'expectoration. Historaxes (L. et Reseaux, (L.). Peresse midic., 8 septembre 1926, n° 2, p. 137. — Les produits d'expectoration donnent 0,02 de cendres dont les chlorures constituent la prespe totalité. En prenant le type bronchitique ou asthmatique comme représentant l'élimination normale de chlorures, on observe chez tout malade atteint d'insuffisance cardique ou rénale une rétention. Les causes de cette rétention peuvent être: la tension artérielle, l'état des glandes sécrétions bronchiques ou de la membrane disjusante. l'état physique ou chimique du sang qui fournit le liquide dialysé en vue de la sécrétion (eau, sel).

R. S.

La fonction soufrée de la surréanale. Loreza, Decour et Ganux. Pressa médica, 28 septembre 1926a, 77 Tp. 1939. — La surréanale est, avec le foire, l'organe le plus actif de la régulation soufrée. Elle a une fonction thio-poxyque, c'est-à-dire qu'elle fixe du soufre, et petu-être une fonction thio-poxyque, c'est-à-dire qu'elle fait probablement aussi du soufre oxydé avec du soufre neutre. Ces fonctions soul intimement liées à la notion pixmentaire et à la mélanodermie. La suppression de la fonction pexique, l'insuffisance de la gânde, telle qu'elle apparait dans la maladie d'Anosas ou la surréandectomis, laissers donc un excès de soufre neutre qui s'éliminera, substance thio-aminée, on est en droit de supposer qu'elle s'accrolira en proportion même de l'excès de soufre, et que la mélanodermie pourra en être la conséquence.

Chimie analytique. - Toxicologie.

Recherches relatives à l'extraction des alcaloides des viscères par la méthode à l'acide trichloracétique. Scaooss. Bull. Acad. roy. de Médec. de Belgique, 26 juin 1926. Es. D.

De la teneur en iode de quelques eaux potables et antres en Belgique. CLINQUANT. Ball. Acad. roy. de Méd. de Belgique, 31 juillet 1926. Ro. D.

De l'iodométrie appliquée au dosage de quelques alealoïdes. Wathez. Bull. Acad. roy. de Méd. de Belgique, 27 novembre 1926. Eb. D.

Dosage de l'alcool dans le sang et diagnostie de l'ivresse. Williamer, rapporteur. Congrès des Soc. de méd. légale, 27, 28 et 92 mai 1926.

Remarques relatives à l'emploi de l'acide trichloracétique analyses toxicologiques. Schoors, Bult. Acad. roy, de méd. de Belgique, 31 octobre 1925.

Eo, D.

Sur la production de chloranile par des composés aromatiques appliquée à l'analyse organique et notamment à celle de quelques arsenieaux. Micmizis et Hiscor. Bull. Acad. roy. de Méd. Eb. D.

La détermination des chlorures dans le sérum sanguin par voie réfractométrique. Utz (F.). Journ. suisse Pharm., Zurich, 1923, 61, p. 193. — On peut déterminer la concentration en ions Cl de 0.4 à 2 °/_n.

La quantité d'acide nitrique, avant la précipitation, ne doit pas excéder 1 %. On additionne goutte à goutte une solution décinormale de nitrate d'argent, et l'excès de réactif ne doit pas dépasser deux fois la dose nécessaire.

La méthode à suivre consiste à enlever l'albumine du sérum par précipitation, soit par l'acide trichioracitique (et dans ce cas il fault s'asserre de l'absence de chlore libre), soit par l'acetate d'uranyie, on dilue à 4 volumes le sérum désalbuminé, avec de l'eau distillée, the prise de 9 cm² 9 additionnée de 0 cm² 1 d'acide nitrique est examinée au réfractomètre à immersion de 220ss, à la température de 1755. On prend ensuite l'indice de réfraction de la solution décinormale de nitrate d'argent, On additionne 10 cm² de sérum dilué et acidalè à 5 cm² de solution de nitrate d'argent, et on prend l'indice de réfraction du liquide clair. On déduit, de ces valeurs, la proportion de chlorure de sodium. Ce procédé est très rapide et donne de bons résultats.

BR

Nouveau dosage volumétrique du molybdène. Desigés (6.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 6, p. 330. — La méthode consiste à réduire le pro-

duit molybdique, amené à l'état d'ion MoO*, au moyen de l'aluminium, à chaud, et à titrer le dérivé provenant de la réduction par le permanganate. P. C.

Microbiologie.

Remarques sur la croissance du bacille Coli en milieu chimiquement dédini, Aune, [E.], Aun, Physiol, et Physicoienin, biol., 1982, 2, n° 1, p. 73. — L'étude des modes de dédoublement du glucose par le bacille Coli, tant en milieu aérobie qu'en milieu anárobie, a conduit à mettre nei évidence l'existence d'une fermentation lactique distincte de la fermentation pyravique. Cette dernière, en milieu anárobie, correspond à une véritables oxydation par départ d'hydrogène, cet hydrogène pouvant être utilisé dans des réactions secondaires.

R. L.

Les formes de l'acide lactique produit par des enltures purses et mélangées de bactéries. The forms of lacie acid produced by pure and mixed cultures of bacteria, Pessas (C. S.), Pepsasos (W. H.) et Faso (E. B.), Journ. of biol. Chem., 1926, 58, p. 151. — Lés cultures pures de bactéries produisent de l'acide lactique droit ou gauche exclusivement; dans les cultures mélangées, il y a production de formes énan'iomorphes.

Les theilerioses. Van Saceghem. Buil. Acad. roy. de Méd. de Belgique, 31 janvier 1925.

Le micro-organisme du cancer. Bayet. Bull. Acad. roy. de Méd. de Belgique. Ed. D.

Theiloria parva. Van Saceghem. Ball. Acad. roy. de Méd. de Belgique, 28 novembre 1925. Ed. D.

Sur la fuso-spirochétose des voies respiratoires. Sa localisation bronchique. Vincevt (H.). Bull. Acad. Méd., 19 octobre 1926. Eb. D.

Note sur les infections septicémiques à bacilles de Friedlünder. Broumbel. Ball. Acad. Méd., 46 novembre 1926. Ed. D.

A propos de la microbiologie du choléra infantile. Lesage (A.). Bull. Acad. Méd., 23 novembre 1926. Ed. D.

Le « VIbrio percolan» » n. sp. Muno (S.) et Wanax (S.). Review of appl. Mycology. Kew. 1924. 3, p. 17 et Journ of Bact., 1923. 8, p. 447. — Cet organisme, isolé d'une can prélevée dans les environs de Boston, se cultive sur infusion de foin, bouillon, perplone Wirtz, gélatine, pommes de terre et gélose, à la température de 30°. Il est très mobile, et muni de longs cils polaires. Malgré ses dimensions de 1,51.8/03.0,4 microns, il traverse les bougies

Bereffeld no V. Br.

La pénétrution des bactéries dans les espaces capillaires. Muso (S.). Ileview of appl. Mycology, Kew, 1943, a. p. 20, et Journ. of Back, 1923, 8, p. 489. — Le Vibrio percolans n. sp., immobilisé par une concentration pile 5.3 de son milieu de culture, mais encore vivant, ne traverse plus les bougies Beaseran, tandis que l'Erythrobacillus prodigiosus est arrêté, mêm en pleine vitalité.

Bu.

Ţ

Etude bactériologique des billets de banque. Thomann (J.). Journ. suisse Pharm. Zurich, 1924, 621, p. 296. — Les bactéries vivent long-temps sur le papier, et l'auteur a constaté qu'après cent trente-huit jours certaines espèces avaient gardé toute leur vitalité.

De nombreuses affections cutanées seraient dues à la mise en circulation de grandes quantités de papier-monnaie.

Ba.

Floculation des sérums syphilitiques en présence d'un métange autigene-teiluture de résius Divanse des la Rivitas (R.) et Kossoviron (N.). Presse médic., 21 août 1926, nº 67, p. 1059. — L'originalité de la méthode consiste dans le mélange d'un antigène à de la teinture de banjoin. Sa grande simplicité la rend précieuse pour certains laboratoires. La réaction est spécifique; elle est très sensible lorsqu'on a soin d'ajouter au métange les sérums immédiatement après le chauffisqe à 56. La substance qui donne la floculation semble être différente de celle qui donne la réaction de Wassensan. R. S.

A propos des sérums thérapeutiques. Purification et concentration. Localisation chimique des propriétés spécifiques. Brasos (A.) et Euswara (G.). Presse médic., 28 août 1926, nº 68, p. 1973. — La méthode de concentration et de purification in meilleure est celle qui consiste à isoler la sérum-albumine, à laquelle est liée la presque totalité des antitoxines, à climiner la globuline et à concentre la sérine dans un volume d'eau physiologique, variable avec le titre U. A. qu'on désire obtenir. La méthode à l'actèous semble être la plus rationnelle. R. S.

L'application des réactions d'opacification au séro-diaguostic de la syphilis, Muranauci (S.). Presse médic, (** septembre 1920, n° 70, p. 1108. — Les procédés de séro-diagnostic de la syphilis forment trois grandes catégories : 1° procédés basés sur les phénomènes de fixation de l'alexine; 2° procédés basés sur la floculation; 3° procédés tis d'opacification. La réaction de Mayoras, qui fait intervenir un antigéne-tolu, rentre dans cette dernière catégorie.

L'auteur en donne la technique et compare ces résultats à ceux que fournit le procédé Bordet-Wassermann. R. S.

Parasitologie.

Les plus fréquentes dermatoses du cuir chevelu et leur traitement. Sanonaux Presse médic. 3, i juille 1998, n° 61, p° 96t. — Après avoir passé en rerue les affections les plus courantes de la peau, et donné quelques formules de médication, l'auteur fait ressortir que les médicaments cutanés ne sont pas spécifiques; ce sont des médicaments de symptômes et leur nombre est assez réduit. Cnq sont généralement employés : l'ode à 4/100 en frictions rudes et ben appuyées; l'huile de cade en pommade au 4/10; l'eau d'Ausoux en frictions répétées; le goudron de houille en pomma le à 1/5; entin le soutre en poudre, lotions ou pommades. R. S.

La dengue ouest-africaine. Leasxone (lass). Presse médic., it nod 1926; n° 46, p. 1012. — L'épidémie de dengue que l'auteur a observée dans la population européenne de Ouagadougou, chef-lieu de la colonie de la Haute-Volta, a coîncidé avec un accroissement brusque du nombre des Stogomya fasciata appelés aujourd'hui Aedes "Kaypti. La moité de la population a été atteine. La dengue centre-africaine est plus sèrère et plus

longue que la dengue indochinoise; elle peut s'accompagner ou non d'éruptions. Les reclutes sont de règle; d'une année à l'autre, les récidires doivent être considérées comme le résultat de réinoculation; l'indigène est le réservoir du virus.

Recherches sur la perméabilité des kystes hydatiques et sur la nature du poison hydatique. Lexaure (6.). Presse médir, 18 septembre 1925, nº 78, p. 1187; — En se basant sur les résultats positifs de la réaction de Cason ou intradermo-réaction au liquide hydatique, dans 87 % des cas, on peut admettre la perméabilité des kystes non fissurés, il existerait un poison hydatique, filtrant daus les conditions physiologiques habituelles, possédant une électivité pour le derme, mais la nature de ce poison demeure inconnue. R. S.

Les mycoses pulmonaires. Notam (P.). Presse médic., 4 décembre 1926, nº 37, p. 1521 — L'auteur passe successivement en revue, sous les différentes rubriques, muormycoses, aspergillose, oosporoses, actinomycose, sportoritoses, les divers champignos parasites du poumon. Le diagnostic chimique est difficile, car le tableau réalisé est souvent suivi de la tuberculose pulmonaire chronique. La seule certitude est donnée par le microscope. Les colorations usuelles ou après chauffage dans KOII, les cultures sur milicux de Sanonano, le bouillon mattosé à 4 *9., la pomme de terre glycérinée, le liquide de Rauxa permettent la différenciation. Enfin, dans certains cas, il faudra avoir recours à l'expérimentation par inoculation, soit sous-cutainée qui donnera une généralisation pulmonaire, sois (hépatiques, spiciques), soit intrapéritonéale qui donnera une périonite nodulaire associée à des nodules intrahépatiques, intraspléniques et viscéraux.

R. S.

Essal sur l'emploi du quinosol dans la thérapeutique des épidermophytes. Lorax 7,000 et lihaur (C.). Presse médio., 12 janvier 1927, nº 4, p. 49. — Le quinosol encore appelé sunoxol a pour formule C'H'N (N). C'H'N. SO'H'. Il se présente sous l'aspect d'une poudre fine, cristalisée, jaune clair, d'une odeur assez pénérante qui rappelle le safran, il est facilement soluble dans l'eau, peu soluble dans l'alcool, insoluble dans l'étuer. Il n'est pas toxique. Alouté dans les proportions de jour 25,000 à du bouillon ou à la gélose, il s'oppose au développement des épidermatophytes courants : Trichophyten, Microsporun, Achorion, Epidermaphyton. Dans le cas d'affections produites par ces organismes on peut employer avec succès une solution composée de : quinosol, 0, à t', alcool à 0900; glyèc-rine, 20; cau bouille, 51 sanchien, 20; vasilen, 70.

Kyste hydatique et radiothérapie. Dzrá (R.). Presse médic, 12 février 1927, n° 13, p. 193. — Avec les moyens dofit elle dispose actuellement, la radiothérapie des kystes hydatiques constitue une pure illusion. Seul le traitement chirurgical, institué aussi précocement que possible, est capable d'apporter la guérison. R. S.

Recherches sur la spirochéclose broncho-pulmonaire. Scanoss-MANN (C.). Presse médic., 12 février 1927, n° 43, p. 195. — Les spirochètes trourés dans les crachats n'ont pas encore pu être identifiés avec certitude; il est nécessaire pour cela d'obtenir des cultures pures permettant de pratiquer des réactions spécifiques. Il y aurait identité entre le Spirotheca bronchialis et le Spirotheca Vincenti associé au Bacillus fusiformis dans la bronchite sanglante. R. S.

Contribution à l'Étude des spirochétoses bronchiques; à propos de 32 cas, Gark [1, el Blllat (M), Presse médic, 23 avril 1987, nº 33, p 513, — Dans l'historique qui précèle leur travail, les auteurs présentent le problème des spirochétoses bronchiques tel qu'il se pose actuellement. Des spirochètes plus ou moins nombreux existent dans certaines expectorations avec parties glaireuses et hémorragiques toujours mélés à des expectorations avec parties glaireuses et hémorragiques toujours mélés à des germes saprophytiques, quelquefois au bacille fusiforme ou au becille de Kocs. Il sont mobiles, décelables par le violet de gentaine à chaud ou par la méthode d'imprégnation argentique de Fontana-Taisordau. Cultivables en sérum de cheval dilué sous l'huile, ils donnent des cultures impres, inoculables au cobaye. Il paraît à peu près certain qu'il existe une spirochétose bronchique, pouvant complique une tuberculose précisiante. Il y a inférté à combattre ces spirochétoses par une des médications spécifiques actu-l'es, en particulier par le novarséndoenzol ou les tovarsol.

R. S.

Hvgiène.

Remarques à propos de la dernière épidémie de variole et des mesures prises pour la combattre. Cavus (L.). Bull. Acad. Méd., 22 juin 1926. Ec. D.

La variole en Suisse, en Angleterre, aux Etats-Unis. Technique des injections vaccinales. Netter (A.). Bull. Aoad. Modd, 22 juin 1926. Eo. D.

Relations de la petite épidémie de variole observée à Paris à la fiu de 1925 et au commencement de 1926. Taxon, Bull, Aosd.

ED. D.

Communication sur le fonctionnement du service vaccinal de la Ville de Paris à l'occasion de quelques cas de variole.

Gunavo. Bull. Acad. Méd., 22 juin 1926.

Eo. D.

Vote des conclusions de M. Marcel Labbé sur l'alcoolisme. Bull. Acad. Méd., 29 juin 1926 et 6 juillet 1926. En. D.

Immunités vaccinales et réactions vaccinales. Canus (L.). Bull. Acad. Med., 6 juillet 1926. Ep. D.

Le rendement alimentaire du blé suivant le taux de blutage d'après des expériences inédites. Laricque (L.). Ball. Acad. Méd., 6 juillet 1926. Es. D.

Rapports concernant quelques mesures à prendre contre la variole. Camus (L.). Bull. Acad. Méd., 13 juillet 1926. Ed. D.

Rapport sur un vœu de la Société de médecine du Mans concernant la vente du lait écrémé. Renaulo (J.). Bull. Acad. Méd., I juillet 1926.

Nouvelle méthode de prophylaxic des accidents rachi-anesthésiques par injections intraveineuses de liquide céphaloractidien. Daniei (de Bucarest), Ball. Acad. Méd., 5 octobre 1926. — Les esfets de l'introduction du liquide céphalo-rachidien dans la circulation sanguine semblent s'expliquer par le mécanisme de l'antianaphylaxie, le liquide agissant plus comme une substance sensibilisatrice que comme un modificateur de terrain.

Etc. D.

Augmentation de la consommation du poisson. Loir (A.) et Leganoneux. Bull. Acad. $M\acute{e}d.$, 12 octobre 1926. Ed. D.

Pourquoi mange-t-on si peu de poisson en France? Loir et Legangneux. Bull. Acad. Méd., 23 novembre 1926. Ed. D.

Etude des laits vénéneux et de leurs dérivés. Daels. Bull. Acad. roy. de Méd. de Belgique, 27 juin 1925. Ed. D.

Les régimes hypoazotés. Ricur (Ca.) et Moccaux (R.). Presse médic., lo juillet 1926, nº 35, p. 865. — En présence d'un acotémique, le médecin prescrit le 1égime lacto-végétarien, formule très imprécise. Etant donné l'opimum et le minimum des protéques nécessires à l'organisme, on peut établir deux régimes : l'un sévère et de crojuoi dont la base sera constituée de pain sans azote, de crème et de fruits; l'autre moins sévère, miligé, renfermant 14 à 30 gr. de protéques, pourra se composer de chour-fleurs, topi-namboars, haricois verts, riz, pâtes, mais ne devra comprendre ni lait, ni oufs, ni lécunes secs.

R. S.

Les procédés physiques d'exploration de la fonction pulmonaire. Lassoux (R.), Biol. méd., 1926, n° 2, 4 fb., p. 49-5. La valeur respiratoire d'un indiridu peut être déterminée d'après la forme et les dimensions de la poitrine, mais c'est surtout l'étude de sa « capacité respiratoire vitale » qui fournira des renseignements précis. L'auteur fait à ce sujet une revue critique des spiromètres les plus emp oyés et présente divers pacuamomètres. La capacité vitale de l'enfant est unisquement fonction de la surface de son corps, celle de l'adulte, au contraire, dépend de la surface du corps et de l'une des grandeurs, poids ou taille du sujet.

Une 101 de croissance des nouveau-nés. Larsolle (H. Hol.)

méd, 1926, n° 4, 45, p. 43-46, — at l'a troissance des nouveau-nés s'effectue
normalement selon une loi qui peut se formuler avec une approximation
très suffisant. — 2º En présence de la diversité des cas qui se présentent, ou
note un véritable balancement du poids et de la taille duquel peut résulter
que plus le poids de l'enfant est élevé à la maissance, plus if graudit, et
que plus le poids est fort à la naissance, plus rapide doit se produire la
récupération de la perte de poids des premiers jours ». J. R.

Pharmacologie. - Chimie végétale.

Sur la constitution chimique de la géline (géoside). Héaissey (H.) et Chermon (I.). C. R. Ac. Sc., 1926, 183, n° 25, p. 1307. — La géline, glucoside extrait de la benoîte, est constituée par l'union d'un reste d'arabinose I, d'un reste de glucose d'et d'un reste d'eugénoi.

P. G.

Sur les ferments solubles sécrétés par les Champignons Hyménomycètes : actions antioxygènes superposées aux actions réductrices. Lutz (L.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 3, p. 1473.— L'addition d'un antioxygène (lode, iodure de sodium, hydroquinone) à un milieu réductible, contenant du bleu de méthylène, ensemencé avec des mycéliums vivants d'Hyménomycétes, favorise les actions de réduction, en catalysant inversement les oxydations déterminées par ces champignous. P. C.

Sur une source nouvelle et abondante de trilaurine : la graine de Mahuba, « Acrodielidium Mahuba » A. J. Sampaio, de la famille des Lauracées. Anoné (E.). C. R. Ac. Sc., 1927, 484, nº 4, p. 227.

M. M. M.

Saponines, IV. L'oxydation de l'éther méthylique d'hédéragénine. Saponins, IV. The oxidation of hederagenin methyl ester. Jacons (W. A.) et Gistris (E. L.), Journ, of hiol, Chem., 1926, 69, n° 2, p. 681. — Par oxydation de l'éther méthylique de l'hédéragénine au moyen de l'acide chromique, ou obient une cétone C*H*0° et un acide C*H*0°. La cétone par une nouvelle oxydation donne une dicétone C*H*0° et une hydroxycétone C*H*0°. Ces nouvelles recherches permettent de préciser la structure de l'hédéragénies nouvelles recherches permettent de préciser la structure de l'hédéragénies.

La préparation et les propriétés de l'éphédrine et de ses sels. The preparation and properties of ephédrine and its satts. Caou (T. Q.). Journ. of biol. Chem., Baltimore, 1928, 70, nº 1, p. 100.—
L'éphédrine et son isomère la pseudo-éphédrine, répondant à la formule OIL CH. CHP. CHI (CHP)ML CHP, sont extraites de la drogue chinoise connue sous le nom de « Ma Iluang», identifiée avec l'Ephédra vulgaris (var. helvetica) et l'Éphédra equisetime. La séparation de ces alcaloides fait le sujet de cette note; elle est basée sur la moindre solubilité des sels d'éphédrine dans l'enu alconjiées.

Quelques composés azolés du chon-fleur. I. proféines. Some nitrogenous constituents of the cauliflower bud. I. Protein fractions. Mc Ker (M. C.) et Sarm (A. H.). Journ. of biol. Chem., 1920, 70, nº 1, p. 273.

— Deux préparations riches en azole, désignées sous les noms de « coagulum » et « précipité », donnaient les réactions des proféines. La distribution de l'anote dans ces substances fut déterminée par la méthode de Vax Suxe. Le pourcentage d'azole trouvé étant faible, ils eput que ces protienes aientété souillées d'hydrates de carbone et peut-être d'autres substances organiques.

H. J. H. S. H. J. H. S. H. S. H. S. H. J. H.

Nouvelle note sur l'éphédrine, Holmes (E. M.), Pharm, Journ, and Pharm., 1927, [4], 64, no 3313, p. 471. - Il semble qu'il y ait encore quelque confusion sur le Ma-Huang de Chine, et que l'on exporte plus d'one espèce. D'après le D' Staff (Kew Bull., 1927, nº 3, p 133), Ma-Huang est certainement un terme général, les indications relatives dans la littérature chinoise s'appliquant à beaucoup plus d'une espèce. Il ajoute : « Récemment est arrivée sur le marché, sous ce nom, une plante d'origine septentrionale certaine « Chili » (Chihle ou Pe-chili?). » Un lot se composait de petits arbustes d'aspect très uniforme, et ne se rapportant à aucune espèce connue d'Ephedra, si bien qu'il n'hésita pas à nommer provisoirement la plante Ephedra sinica: il en donne une description, sauf pour les fleurs mâles. seules inconnues. Bien que l'espèce nouvelle ressemble à l'E. distachya (spécialement à E. monostachya) et aussi à E. equisetina Bunge, elle en diffère par les internœuds remarquablement ancipités des plus basses branches. Elle diffère aussi de l'E. distachya par ses branches lisses, de l'E. equisetina par son aspect, ses galbules à deux fleurs, et ses graines plus petites. Les branches vertes présentent normalement huit cordons vasculaires, et manquent totalement de fibres circummédullaires. La section transversale des branches de l'E. sinica ressemble plus à celle de l'E. distachya

qu'à celle de l'E. equisetina.

Il ajoute que le Ma-Buang du Honan, étant depuis longtemps considéré comme la meilleure sorte, il est nécessaire de s'assurer de son identité. Une recherche dans la région de collines se trouvant immédiatement au sud de Hoangho, de la frontière du Shensi vers Kai-feng-fu, capitale de la province, révélerait sans doute bientôt l'origine botanique de la plante.

Les renseignements sur les alcaloïdes des divers Ephedra sont plutôt contradictoires. Quelques chimistes paraissent n'y pouvoir trouver que l'éphé-drine, d'autres la pseudo-éphédrine. Il parait y avoir dans l'espèce connue sous le dernier nom deux alcaloïdes, dont un seul possède l'action mydriatique.

Le cascara sagrada contient-il du tanin? Peacock (Josiah C.) et Peacock (Bertia L. de G.). Amer. Journ. Pharm., 1926, p. 395. — Les expériences des auteurs conduisent à conclure que le cascara sagrada ne renferme pas de tanin.

Huile de chaulmoogra et sa saponification. Gelanz (Ansold I), et Geresnaux (F. R.). Amer. Journ. Pharm., 1929, p. 41t; — La sponification par la soude aqueuse se fait beaucoup mieux à froid qu'à chaud. La saponification par la soude alcoulique est immédiate; le savon obtenu de cette manière est plus soluble dans l'eau que le premier. La solution obtenue par addition d'eau au produit de la saponification alcoulique est pub alcaline que la solution du savon obtenu en milieu aqueux; son alcalinité diminue quand on chasse l'alcol au bain-marie. Si on neutralise alors l'alcalinité restante, on obtient une solution neutre plus concentrée que par saponification aqueuse directe et propre aux injections intramusculaires ou intraveineuss.

M. M

Sur la présence du sodium chez les plantes. Bratarso (6.) et PERRITZERAU (J.). C. R. Ac. Sc., 1927. 134, nº 11, p. 615. — Pélsiora vaivi conclu de ses recherches, en 1897, que la cendre fournie par la plupart des végétaix est exemple de sodium. Les auteurs on trepris l'étude de la question de la présence du sodium dans les végétaux, en dosant ce métal au moyen de la présence du sodium dans les végétaux, en dosant ce métal au moyen de la préspitation de l'acétate triple d'uranyle, de magnésium et de sodium. Les plantes examinées renferment toutes du sodium, dans une proportion aui, d'ailleurs, varie énormément d'une espèce à l'autre. P. C.

Pharmacodynamie. - Thérapeutique.

Action du salicytate de soude sur les helminthes et le cœur isolé. Goras ni Cora (S. F.J. C. R. Soc. 1801., 1926, 95, p. 1280-1283.—
Dans l'action paralysante des Assaris produite par l'hexétone (Cf. 24, p. 461), le salicytate de soude utilisé pour dissoudrer l'hexétone n'intervient pas. En effet, aux mêmes concentrations, employé seul, ilse montre complètement ina tif. Ce n'est qu'en employant des concentrations dix fois plus fortes (1,907) (100) que l'on constate une augmentation lente mais progressive du tonus se terminant au bout de quatre à six heures par l'immobilisation de l'animal. Sur le cour isolé de grenouille, une solution d'hexétone contennt ogr. 002 d'hexétone et ol gr. 03 de salicytate et sur les salicytates de soude est stimulante, tandis or une solution contennt ug c. 002 d'hexétone et 0 gr. 03 de salicytate et soude est stimulante, tandis or une solution contennt ug c. 002 d'hexétone et 0 gr. 03 de salicytate et soude en 0 gr. 03 de salicytate et soude en 0 gr. 03 de salicytate et soude en 0 gr. 030 de salicytate et soude en 0 gr. 030 de salicytate et sur de salicytate et soude en 0 gr. 030 de salicytate et soude et 0 gr. 030 et salicytate et soude et 0 gr. 030 et salicytate et sur de salicytate et soude et salicytate et salicytate et soude et salicytate et soude et salicytate et soude et salicytate et soude et salicytate et salicytate et salicytate et salicytate et soude et salicytate et soude et salicytate et salicytate et soude et salicytate et soude et salicytate et soud

inactive. La solution pure de salicylate à 0,05 °/, sans hexitone donne même une action plus marquée que la même solution avec hexétone. Les concentrations supérieures d'hexétone sont toxiques pour le cœur (1/1.000); mais la concentration du salicylate (0,25 °/s) correspondant à cette concentration d'hexétone est encore stimulante.

Nouvelles recherches sur l'action des extraits de capsules surrénales sur les muscles fatigués. Feanna de Min. (M.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, p. 1281-1285. — Obtention de récupérations remarquables de la contractilité du gastocnémien de grenouille fatigué par l'isjection d'extraits surrénaux de cobaş e ou de moton; les extraits de médullar surrénale agissent de la même façon que les extraits totaux, l'effet observé est donc bien dù l'adrénalien qui se montre elle-même puissamment active à ce point de vue. Obtention de plus de récupérations nettrs après une deuxième injection d'adrénalien, quand les péheomènes de fatigue s'éta-blissent de nouveau après la première injection, et sans qu'il soit hécessaire d'élevre la doctife de l'adren la doctife de l'adren la doctife de l'elleve l'elleve la doctife de l'elleve la

Action de l'adréanline au cours du jeûne. Jexsessone (P.) et Toños (P.). Pidagers Arch. jess. Physiol., 1980, 241, p. 414-32. — Hyperglycémie adrénalinique nette également au cours du jeûne, le taux du sucre du sang reste leveé deux jours, puis revient à la normale pour remonter ensuite le troisème jour. Plus l'état de nutrition de l'amimal est mauvais et plus l'apparition de l'hyperglycémie est rapide et fugace, mais l'intensité de l'hyperglycémie ne dépend pas de l'état de la nutrition. Aucune influence de la dose d'adrénaline daus est limites expérimentées par les auteurs. Glycosuite parallèle à l'hyperglycémie, elle est plus élevée chez les animaux modérément uorris. Taux de l'azote totalis usang et de l'azote urinaire généralement augmenté dans la période adrénalinique; abaissement de l'hypéraire et dévation de la durière. Etude du pois du foice et de sa tenem en eau et en glycogène dans ces conditions d'expérience. Hyperthermie parallèle à l'hyperglycémie.

Action de la choline au cours du jedne. Juxkaasoon (P.) et Konu (A.). Phálpers Arch. 1985. Physiol., 1929. 141, p. 612-635. — Chez le chien soumis au jedne, la choline déclenche une hypoglycémie dépendant étroitement de l'etat de nutrition et indépendante de la dose de choline et du mode d'administration. Altérations parallèles de la composition chimique du asag (hydrémie, azote total, visco-tilé) et de l'urine et chute parallèle de la température du corps. Malgré l'hypoglycémie parfois pronoucée, pas de signes d'excitation ni de convulsions. Etude up joids du foie et de sa teneur en glycogène et en graisse. L'hypoglycémie passagère déclenchée par la cho-ime doit et considérée comme une action insulinique, la choline détermine tout d'abord une décharge d'insuline, la réascension consécutive du sucre du sage état conditionnée par une action adrérabilique secondaire. P. B.

Action des auions sur des fragments d'artères en survie. ELINORA (F. P.). Plüigers Arch. ges. Physiol., 1926, 211, p. 58-564. – NACNS, Nal et XO'Na provoquent la contraction des fragments d'artère isolée dans du liquide de Traoss. NaClet NaBr sont sans ac ion. Les anions nitrite, acétate, salicylate, citrate, latritate et benzoate les relachent. P. B.

L'innervation de la glande thyroïde. Excet (W.). Pflügers Arch. - ges. Physiol., 1926, 211, p. 433-439. — L'airénaine dilate les vaisseaux de la

glande thyroïde, en application locale et en injections intraveineuses. Le sympathique est donc le nerf vaso-dilatateur et sécrétoire de la thyroïde.

P. R.

La formation de substances excitantes du système végétatif dans le musele en activité. Shehazu (K.). Phôpers Arch. ges. Physiol. 1926, 211, p. 403-413. — Démonstration de l'existence dans les perfusais de musele en activité d'une substance analogue à l'acétyl-choline au point de vue de son action sur le cour et l'intestin.

P. B.

Action des sécrétions internes sur la transformation de la graisse en hydrates de carbone Una» le foie. WERTRIZHE (E.). PHÜGGES Arch. ges. Physiol., 22 juillet 1926, 213, p. 298-327. — Expériences sur l'action de l'insoline et de l'adrénatine chet les chiens phortéziques et témoins ayant subi une période de jehne. Les premiers sont plus résistants à l'insuline et de ragissent plus fortement à l'adrénatine que les seconds ou même que des chiens convenablement nourris. Discussion et interprétation de ces résultats. P. B.

Action de la thyroxine avec des régimes divers. Abberhalden (E.) et Wertherma (E.). Plüigers Arch. ges. Physiol., 22 juillet 1926, 213, p. 328-335. — Rôle prépondérant de l'alimentation dans l'action exercée par la thyroxine sur les échauges gazeux du rat.

P. B.

Recherches comparatives sur les vaisseaux de la grenouille et en particulier sur ceux du cerveau, Sandon (G.). Pfifigers Arch, ges. Physiol., 22 juillet 1926, 213, p. 492-510. - Observations ·microscopiques des vaisseaux de la base du cerveau et étude de leurs variations de calibre, comparativement à ceux de la langue, de la surface des muscles de la cuisse et des variations des artères et des veines tibiales postérieures, pendant l'action de diverses drogues. Rétrécissement des artères et des capillaires par l'adrénaline, la pituitrine, la coraïne et l'alcool, dilatation par le chloral et NaBr. Le salicylate de Na contracte les artères et dilate les capillaires. La caféine et l'antipyrine élargissent les artères et rétrécissent les capillaires. A noter dans deux cas une réaction locale spéciale : constriction forte et temporaire suivie de dilatation, pour les vaisseaux de la base du cerveau dans le cas de la pituitrine, hyperémie de la langue sous l'action du salicylate de Na. Les solutions concentrées de pituitrine sont très constrictrices pour l'artère tibiale postérieure au même titre que l'adrénaline, mais ces substances ont une action plus faible sur le cerveau comme les solutions fortes de cocaïne, d'alcool et de salicylate de Na-

Influence de HCN sur les échanges gazeux du pigeen.
Massanz (N.). Plügers Arch. ges. Physiol., 22 juillet 1926, 213, p. 419-426.

— Dans l'intoxiaution cyanhydrique chronique du pigeon, au début absissement de l'élimination du CO' parfois à moins de la moitié de la normale. Pais la fréquetice respiratoire tombe de 70-60 par minute à 12-11, la température du corps peut s'absisser de 2°; parfois des symptômes analogues à ceux du béribéri peurent se manifesten se manifeste.

P. B.

Action de l'insuline et de l'adrénaline sur la lymphe thoracique du chien. Meyra-Bisen (R.), Gerriere (F.) et Book (D.). Phöigers Arch. ges. Physiol., 1926, 211, p. 341-355. — L'insuline diminue le débit de la lymphe thoracique du chien et la dilue; élévation de sa teneur en Cl et

en Ca, diminution de sa teneur en K. Apparition rapide de ces phénomènes qui sont indépendants de la diminution du sucret pymhatique. L'adrénaline augmente le débit lymphatique, concentre la lymphe, et diminue sa teneur en Cl et augmente celle du K sans modifier celle du Ca. Toutes ces modifications peuvent apparaître sans dévation du taux du sucre. P. B.

Recherches comparatives sur la résistance à l'hémolyse des hématics de pigeons normaux et béribériques vis-à-tis de la saponiue et du veniu de cobra. Bezasa (V.), l'hilgers Arch. ges. Physiol., 28 mars, 1926, 212, p. 216-223. — Vis-à-tis de l'action hémolytque de la saponine, diminution de la résistance des hématies des pigeons beribèriques. La résistance des hématies des pigeons normaux ou béribériques à l'hémolyse par la saponine est augmentée par le calcium, de sorte que la diminution de résistance des hématies dans le béribéri ne peut être expliquée par une augmentation du calcium sanguin, mais doit teur à l'augmentation de la teneur des hématies en cholestériue. Quant à la sensibilité vis-à-vis de l'action hémolytique du veniu de cobra, pas de modifications nettes.

P. B.

Actiou des préparations thyroidiennes pauvres en iode.

Mars (R. E.) et Sraaaz (A.). Püßgers Arch. ges. Physiol., 17 mai 1926, 212,
p. 486-500. – Undministration orale on sous-cutanée de fortes doses de préparations thyroidiennes pauvres en iode (Thyrooglandol) ne produit accun
symptôme d'hyperthyroidisme marqué. P. B.

Signification des ions K pour le toms du musele strié du squelette. V. Le toms dans le tétanos strychnique et ses modifications sous l'influence d'agents agissant périphériquement. Neuenosz (S. M.). Plügers Arch. I. ges. Physiol., 1926, 213, p. 10-46. — Edévation du K iñe qui accompage l'augmentation du tous musculaire par la strychnine n'est pas influencée par le curare; elle est diminuée par l'atopine. Les influx toniques allant des centres au musele provoquent dans les éléments contractiles la même modification que celle qui caractérise la contracture d'excitation.

P. B.

Recherches sur la perte d'eau par la peau des chieus. EMER (K.). Pflügers Arch. ges. Physiol., 14 juin 1936, 212, p. 781-786.— Après injection de pilocarpine, sudation, chez le chien, même dans les régions pileuses, cette sudation est diminuée par l'atropine.

P. B.

Recherches sur le mécanisme de l'action de la strychuine sur le système nerveux central. Il. Etude des moitifications par la strychuine des électromyogrammes des réflexes du chat et de la grenouille. Bausus (F.) et Rulasy (P.). Arch. Int. Physiol., 1902, 36, p. 237-239. — Long mémoire très intéressant, commé par l'Académie de Médecine de Belgique, impossible à analyser en quelques lignes. P. B.

Sur l'excitation controlte des surrénales et des paraganglions pendant Fintoxicetion insulinieune. Kans (R. II., Pillagors, Jord., 93. Physiol., 27 février 1926, 212, p. 54-63. — Altérations de la substance chromaline des surrénales pendant l'intorication insulinienne chez le chien et le lapin (diminution de la teneur en adrénaline), déclenchées par l'intermédiaire du système nerveux central. P. B.

Recherches comparatives sur l'action des adrennlines droite et ganche sur les échanges gazeux des organes dans différentes conditions. Angenataires (E.) et Gellons (E.). Plinigers Arch. ges. Physiol., 17 mai 1996, 212, p. 523-534. Elude de l'action des adrénalines droite et gauche sur la consommation d'oxygène des muscles et du foie. Elévation des oxydations égale produite par les deux adrénalines sur le muscle du squelette; sur le muscle cardiaque, l'estomac et le foie, l'adréna-line guuche est plus active que la droite.

P. B.

· Observations des effets de la température et des drogues sur les artères coronaires et la circulation périphérique. Caus-CESHANK (E. W. H.). J. Physiol. (Proceed.), 1926, 61, p. xviii. - L'artère coronaire de bœuf, isolée, répond à l'élévation de la température par nue contraction rapide qui commence à 18° et atteint son maximum à 37°5. Contraction des artères de la circulation générale à 18°, mais cessation de la contraction à partir de 27º jusqu'à 37º5 où se produit le relâchemen maximum. Relûchement net de l'artère coronaire isolée par l'adrénaline, lmécanisme inhibiteur est ici contrôlé par le sympathique. L'action de l'adrénaline après ergotoxine sur les artères de la circulation périphérique dépend de la dose d'adrénaline : si celle-ci est faible, renversement de son action : si elle est forte, vaso-constriction. L'ergotoxine excite, puis paralyse le mécanisme moteur des artères de la circulation générale; même action sur les artères coronaires: l'addition consécutive d'adménaliné produit un nouveau relachement. L'ergotoxine agit évidemment dans ce cas sur le mécanisme moteur parasympathique. Les artères coronaires sont donc invervées à la fois par des fibres sympathiques et parasympathiques, les premières contrôlent le mécanisme dilatateur ou inhibiteur, les deuxièmes le mécanisme constricteur ou moteur. Des segments prélevés sur les artères coronaires de l'homme réagi-sent à la température et à l'adrénaline de la même facon que les artères coronaires du chien ou du bœuf.

Action du enfé sur l'accuité seusorielle. Allens (R.), Farkto (E.) et Pascas (L.). Pdiugers Arch. ges. Physiol., 1926, 212, p. 183-186. — Etude sur trois sujets de l'action d'une forte dose de café sur la surestimation donnée par la vision périphérique du déplacement dans le champ visuel d'une barre transversale (teclinique de Bissas, Handb. 4. bio. Arbeitsmethoden v. Abderhalden, V. 431). Chez les deux premiers sujets, augmentation nette, quoique faible, de la tendance à la sorestimation des déplacements des objets en vision périphérique. Chez le troisième, diminution, au contraire; de plus chez celuigène et de la bradycardie, tandis que les deux premiers présentèent tons les deux de l'euphorie et de l'accélération du pouis et l'im d'entre eux une augmentation du champ visuel. Le siège de ces phénomènes est rès prola-

Action de l'adrémaline et de la spartéine sur le cœur de l'escarget, Borsa [P]. C. H. Soc. Biol., 1928, 53, p. 124:1437. — L'adrémaline (chlerlydrate) et la spartéine (suifate), aux concentrations de 1/10.000 à 1/1.000, ralentissent toutes les deux le rythme du ventricule issie de l'escargot, mais tandis que l'adrémaline détermine une arythmie toute particulière, remarquable par sa périodicité, et ne toute ni l'amplitude, ni lé tous à ces concentrations, la spartéine renforce l'amplitude et augmente le tonus diastolique et systolique. Aux concentrations toriques (4/1000 à 1/100), ces deux ascaloïdes arrêtent rapidement le ventricule en systole après une courte période d'élévation du tonus. P. B.

Action du chlorhydrate de cocaïne sur le tronc nerveux : Modifications des paramètres de l'excitabilité des fibres sensitives, Cardot (H.) et Regnier (L.), C. R. Soc. Biol., 1926, 95, p. 1247-1248. -Essais de dosage de l'activité anesthésique locale de la cocaïne sur les fibres sensitives du sciatique de grenouille par la mesure de l'excitabilité réflexe. Pour le nerf sensitif, comme nour le nerf moteur, on observe, sous l'action de la cocaine, une élévation de la rhéobase et une diminution de la chronaxie. Cette dernière passe par un minimum, s'y maintient un certain temps, puis remonte ensuite si l'on prolonge longtemps l'expérience. Par lavage du tronc nerveux anesthésié, on peut con-tater la réversibilité de ces modifications. Relation étroite de la baisse de la chronaxie avec la dose d'anesthésique utilisée. La mesure des variations de l'excitabilité réflexe fournit un procédé satisfaisant pour le titrage des solutions d'anesthésiques locaux tels que la cocaine. L'action de la cocaine sur les fibres sensitives est nettement plus forte que sur les fibres motrices (pour obtenir un effet analogue il suffit de d ses environ dix fois moindres).

Insuline et fonctions gastriques. Casca de Avciass (A. H.), C. Il. Soc. Biol., 1926, 95, p. 1258-1260. — Action stimulante de l'insuline, non seulement sur la sécrétion açide de l'estomac, mais aussi sur la moltillé gastrique, la durée et la quantité de sécrétion (sécrétion aqueuse et sécrétion des ferments).

P. 80.

Action de l'insuline sur la sécrétion externe du paneréas. Foxsea (F.) et de Carvalio (A.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, p. 1262. — Action nulle de l'insuline sur la sécrétion externe du pancréas. P. B.

Action du potassium et de la vératrine sur le nuescle strié de la grenouille. Muzano (k.). C. R. Soc. Biol., 1926, 59, p. 1853-1851. Etude de l'action empèchante de KCI sur la contraction tonique du gastrooné-mien de grenouille vératrinisé. Au dessous de 0,1/1,000, le ña pas d'action au-dessus de 0,3/1,000, il fait disparaître la contraction tonique de la vératrine.

Action du calcium et de la vératrine sur le muscle strié de la grenouille Munzine (E. J. C. R. Soc. Biol., 1928, 58), p. 1268-1299. — Et élevant graduellement la doss de calcium (GaCP), on note d'abord une augmentation de la courbe du gastrocnémien de grenouille vératrinés, augmentation qui va eu s'accentiant jusqu'à un maximum; puis s'amoindrit lentement et finit part disparaire. Cett limite d'action est variable selon la dose de vératrine. Avec de la vératrine à 1/1.000.000 la limite d'action est à 21.000 de GaCP. La dose optima est variable aussi. Avec de la vératrine à 1/1.000.000 elle est placée entre 0,2 et 0,3/1.000 de CaCP; cependant cette dose est déjà suffisante pour qu'il n'y al taps de contraction avec de la vératrine à 1/10.000,000. L'action favorisante du calcium s'observe surtout sur la durée de la contraction, quant à la hauteur, il arrive, parfois, qu'un présence d'une dose optima de calcium, elle soit moindre qu'en son absence, ou en présence d'une autre dose.

P. B.

Action simultanée du calcium et du potassium sur la contracture vératrinique des muscles striés de la grenouille.

MILHEIRO (E.), C. R. Soc. Biol., 1926, 95, p. 1270-1271. - Une dose de 0 3/4 000 de KCl est suffisante pour empêcher la contraction vératrinique du gastroenémien de grenouille à la dose de 1/1.000.000 de vératrine. En présence de quantités convenables de calcium, la contraction vératrinique s'obtient encore d'une facon nette, avec des liquides contenant plus de 0.3/100 de K. Il y a ici, comme en l'absence du K. une dose optima de Ca qui est variable suivant la concentration de la vératrine, mais qui, pour la même concentration vératrinique, est la même, que l'on opère en l'absence ou en présence du K. La dose optima de Ca est de 0,2 à 0,3/1.000 de CaCl* pour une concentration de vératrine de 1/1.000.000. En présence de ces quantités de Ca, on peut observer la contraction jusqu'à 0.5/1.000 de KCl. La paralysie, qui apparaît avec 0.4/1.000 de KC1, ne se manifeste, en présence du Ca qu'à partir de 0.6/1.000. Il y a donc une sorte d'antagonisme entre le Ca et le K. Toutefois, cet antagonisme n'est pas parfait parce qu'il-n'y a pas de réciprocité; avec des liquides renfermant une dose élevée de Ca, suffisante ou presque suffisante pour empêcher la contraction, on n'observe pas de différences, que l'on opère en l'absence ou en présence du K.

Recherches sur l'action de l'extrait surrénal sur la glycémie. Labré (Marcel) et Rexault (Paul). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 248-250. — Action antagoniste sur la glycémie entre insuline et extrait surrénal.

lusuline, tension artérielle et glycémie. Jung (L.) et Augga (L.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 287-288. — Action hypotensive propre de l'insuline, indépendante de la diminution apportée au sucre sanguin chez le chien. P. B.

Contribution à l'étude du mécanisme de l'hyperglycémie consécutive aux injections intravenieures de nitrate de pilocarpine ehez le chien. Learayo (Anné) et Beiert. C. R. Soc. Biol., 1937, 96, p. 291-292. Après surféanlectonie totale, chez le chien, hyperglycémie fugace et minime. Rôle donc certain des surrénales dans l'hyperglycémie fugace et minime. Rôle donc certain des surrénales dans l'hyperglycémie fugace et minime.

Action du novasurol. Noscent (L.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1926, 141, p. 295-300. — L'injection sous-cutanée de novasurol, chez l'homme, déclenche une hydrémie avec augmentation du taux du K du sérum.

P. B.

Activation de la porphyrine par la lumière et les rayons X. KAMERRA (II.) et Wessecasa (II.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm. 1926, 411, p. 263-260. — La lumière visible, mais nos les rayons X, augmente la toricité pour les paramécies, les globules rouges et la souris blanche de l'hématoprephyries, de l'écsine, de la mésoporphyrine, de l'uroporphyrie et autout de la «faulinsisperphyrine».

P. B.

Action de la morphine sur la teneur en ions du plasma sanguin. Courra (M.) et Baxous (E.). Arch. t. exp. Path. u. Pibram, 1926. H.) p. 234-262. — Les hypnoliques de la série aliphatique (somnifène) déterminent une élévation du K sanguin et une chute du Ca sanguin et de la tension superficielle du sérum chez le chien. La morphine abaisse seulement la tension superficielle du sérum. Action des drogues sur le rein ivolé de la grenouille. Listivent (A.) Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1920, 141, p. 306-217. — L'action rénale de la caféine est double : action sur les cellules rénales, et vaso-dilatation, ces deux effets sont produits par des loses différentes et n'ont pas les mêmes relations temporelles. Avec les fortes concentrations de caféine, l'action diuretique dure plus longtemps que la vaso-dilatation; la sécretion i la circulation sont indépendantes l'une de l'autre à un haut degré. L'urée déclenche la diurèse par vaso-dilatation. Le sublimé et le novasurol agissent directement sur la cellule rénale, tandis que le chlorure de cadmium agit par vaso-dilatation. La strophastinie produit de la vaso-dilatation et déclenche la diurèse après ligature des artères iliaques. La perfusion du rein isolé de grenouille avec de l'atropine et de la pilocarpine n'a aucun effet diurétique.

Action des mélanges de gaz (potentialisation des mélanges de gaz). Horsa (R.). Arch. 1. exp. Path. v. Pharm., 1926, 141, p. 183-205.—
1978 et CNH tuent beaucoup plus rapidement le rat blanc quand ils sont mélangés à du Co.

P. B.

Recherches pharmaeologiques sur l'action des irritants intradermiques. Action des injections intradermiques sur le vague. Lurmax (F.) et Mouros (H.) Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1926. 111. p. 246-233. — L'augmentation des effets du vague sur la pression artéreile du chat et du laip par injection intradermique de Nacl, décrite antérieurement par les auteurs, dépend de l'intégrité des nerfs sensitifs cut nés et de 1 nu melle, et et si indéendants du cereaux.

Action anticonvulsivante de l' « Adonis vernalis » et de la digitale. Massow (M). Arch. le esp. Path. n. Plarm., 1956. Hi, p. 14-132. —
Outre leur action cardiaque ces glucosides exercent une action depressive,
empéhante sur les convulsions produites par le sulfocçavure. Cher le lapin
l'adonis exerce une action empéhante sur l'effet de la cocaine sur le cerveau,
du camphre sur le bulbe et de la piercotorie sur la moelle. La digitale
présente une action plus faible, elle diminue seulement l'intensité des convulsions, son point d'attaque porte seulement sur le bulbe et peu sur le cerveau,
et pas du tout sur la moelle. Enfin, adonis et digitale n'agissent pas sur les
terminaisons nerveuese motircies et les nerfs sensitifs.

P. B.

Intoxication par II'S après application exterue de poumadesoufrée. Basen [F], Arch. I. exp. Path. a. Plarm., 1986, il., p. 186.132.— Après frictions catanées avec une pommade soufrée chez le lapin et le cobaye, la peut étant lesée au préable, absorption du soufre et présence de IIS dans le sang et l'urine que l'on peut caractériser en faisant passer un courant d'air à travers un échantillon de sang ou d'urine et ensuite à travers un tube contenant un papier à l'acétate de plomb. II'S peut être aussi décelé de la même face dans l'air eroiré par l'animal.

Influence des drogues sur la libération des phesphates par in pulpe cérébrate. Szaw (W), Arch. (e. 24), Path. v. Plaran, 1926, 441, p. 133-148. — La pulpe cérébrale de reau maintenne à l'éture douze heures présente une élévation du taux de son arote non protéque et de son phosphore inorganique, indépendante de la présence de l'oxygène, mais ne se produisant pas de Cette élévation est due au clivage des phosphatides, elle est empêchée par la strychnine, la cocaîne, la caféine, la scopolamine. Elle est augmentée par les anesthésiques, chloroforme et uréthane, et par l'atropine et non modifiée par la morphine.

P. B.

Action antirachitique des lipoides. Strer (W.) et Worxosaus (E.). Arch. I. exp. Tucht. n. Pharm. 1926, 141, p. 484-68. — Après addition de 1 gramme de chacun des quatre lipoides suivants, céphaline, cérébrone, lécutine et cholestérol, au régime 3443 de Mc Coutou, la souris présente une croissance normale et pas de rachitisme. Si l'on supprime la lécitline ou le cholestérol, la croissance ne se produit plus, mais le rachitisme n'apparaît pas (aspect macroscopique des os et aspect extérieur de l'animal normaux). La suppression de la cérébrone déclenche un rachitisme marqué sans supprimer la croissance.

P. B.

Action de substances pharmacologiquement actives sur le rein isolé de grenouille. I. Méthode. Action de la pression mécanique et osmotique, de la concentration des ions II, du sucre et du sulfate de magnesie et de soude. Haryame (IA). Irch. I. exp. Path. u. Pharm., 1926, 141, p. 81-98. — Description d'une méthode de perfusion du rein de grenouille. Etude de l'action de la pression mécanique et osmotique, du SO^M80, du SO^M81 et du glucose sur la diurée. Le glucose, comme les autres soores, in a pas d'action sur la circulation et la diurée du rein de grenouille isolé. Le SO^M82 et le SO^M82, en concentration suffisante, total de l'action de SO^M83 d'aminent la circulation et sécrétion. Dans ancun cas il me se poduit une action diurétique sans modifications correspondantes de la viviesse de la circulation et la récrétion de l'arrie dépend donc étroitement de la circulation. L'abaissement du pH augmente et son élévation diminue le laux de l'urine.

Action du sulfocyanure sur le muscle et action synergique des substances contracturantes 0.1xa/x (M.). Arch. F. avp. Path. n. Pharm., 1926, 141, p. 99-113. — XaSCA augmente letonus par action directe et détermine des contractions spontanées du gastrochémien de la grenotille par action sur les terminaisons nerveuses, ce dernier effet étant supprimé par la novocaine. Les doses subliminaires deviennent efficaces en présence de RICI, NAOII, KOI, d'acelylcholine et de caférine, ou en l'absence de Ca. Les concentrations subliminaires de NaSCA, Nal et de dimethylguanidine se renforcent réciproquement au point de vue de leur action sur le déclenchement des contractions spontanées, mais non au point de vue de celui de la contracture.

P. B.

Influence de la température sur les convulsions strychniques. Sonsouvit (8. H). Ach. Lexp. Path. n. Pharm., 1926, 414, p. 1-31.

Les rapports de la température et du moment d'apparition des convulsions strychniques produites par l'injection à la genouille de d'on milgr. 47 de sulfate de strychnine par gramme dans le sac lymphatique dorsal, suivent la loi de Vax' flue.

$$\frac{K_4}{K} \frac{\frac{10}{t^4-t^6}}{= Q^{10} \text{ où } Q^{10} = 2,375}.$$

L'accélération du pouls n'entre en jeu que pour une part insignifiante.

P. B.

Action de la strophantine sur la force absoluc du cœur de grenouille, Gusta (E.) et dosse (L.). 4 zoch. t., esp. Path. u., Pahrum, 1929. 111, p. 32-37. — Les auteurs désignent sous le nom de force absolue du œur la pression aortique en millimètres d'eu juste suffisante pour arrêter les battements cardiaques. Les dosse de strophantine qui n'arrêtent pas le œur ne modifient use ettle force absolue. P. B.

Tétanie parathyréoprive et intoxication guandique. Normus [P.). Arch. exp. Puth. . Pharm., 1926, 141, p. 38-41. — La teneur en guandine de l'urine de trois chats atteints de tétanie parathyréoprive expérimentale a été augmentée chez l'un d'eux, non modifiée chez un autre et diminuée chez le troisième. La tétanie parathyréoprive ne serait pas due à une intoxication guandique. P. P.

Passage des substances chimiques des valsseaux sanguins dans lestissus. Pax (C.). Arch. I. exp. Path. I. Pathra, 1985, 411, p. 4259.

— Perfusion desvaisseaux de la grenouille avec diverses substances jusqu'à ce que leur concentration dans le liquide de sortie soit égale à celle dans le liquide de celle dans le liquide de perfusion avec le rouge Congo, il faut quatre à cinq heures avec RVIC, l'urée, le glucose, la dioxyphénylaianine. la strychoine, l'ésérine. La morphine, la cocaîne, la nicotine et la caféria soit encore absorbées par les tissus au bout de vingt heures. L'adrénaline n'est pas détruite au bout de deux heures de perfusion à travers les muscles des animant à sang chaud et à sang froid par contre dans la perfusion du foie d'animant à sang chaud, destruction très intense de cet alcaloide, même après une très longue perfusion, le liquide de sortie présente toujours une teneur heaucoup plus faible que le liquide d'arirrée.

P. B.

Propriétés pharmacologiques de l'apocodéine pure. Kaaris (0.). Arch. t. exp. Path. n. Pharm. 1926 Hit, p. 66-7. Obtention d'spocdéine discribitable cinq fois plus active que l'apocodéine amorphe ordinaire. Action analogue à cette dernière. Action narcotique pronoucée che Le chien, étéc-ication par action directe sur l'intestin grêle, paralysie des cellules ganglionnaires sympathiques et action vomitive anomorphinique maruée.

P. B.

Pharmacologie du tétrophane. Ilssa (E.), Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1956, 1ft, p. 68-90. — Le tétrophane (acide 3,4-dihydro-1,2-appthi-acridine-14-carbonique) produit une contracture tonique des muscles volontaires du lapin non supprimée par le curare et l'ergotamine, et qui apparait également après section et dégénérescence des fibres volontaires ou du sympathique périartériel. La réponse électrique à une excitation isolée n'est pas modifiée, la réponse mécanique est cependant très prolongée. La contracture tonique n'est pas due à la formation d'acide lactique. P. B.

Recherches sur la concentration et l'action des anesthésiques sur l'Intestin isolé. Hecar (K.). Arch. f. exp. Path. v. Pharm., 1926, 143, p. 321-328. — Pas d'action de l'uréthane sur la fréquence des contractions de l'intestin isolé du lapin, mais diminution de leur amplitude. Quelques effets des ammoniums quaternaires sur le système nerveux autonome. Huxt (R.). J. of Pharm. and exp. Ther., septembre 1920, 23, p. 367-388. — La toxicité chez le chat des ammoniums tétraalcoylés diminue du méthyl à l'éthyl-ammonium, puis augmente, le n-butyl étant trois fois plus toxique que le méthyl-ammonium.

Effets muscariniques typiques produits seulement par les tri et tétraméthyl-ammoniums. Action stimulante nicolinique sur les ganglions du système autonome des composés méthylés. L'action paralysante nicolinique, au contraire, n'est pas limitée au groupement méthyle comme l'action muscarinique et l'action excitaine nicolinique, mais se retrouve avec beaucoup d'autres groupements alcoylés. Aucun de ces corps ne présente une action atropinique chec les mammifères. P. B.

Sur les effets de l'accitaldeltyde, du peroxyde d'éthyle, de de l'éthyl mercaptan, du suffare d'éthyle et de diverses cétones-di-méthyl, cithyl-méthyl et diéthylecétoue, ajoutées à l'éther anesthésique. Bopase (W.). J. of Pharm. and exp. Ther., septembre 1926, 28, p. 403-432. — L'addition à l'éther anesthésique d'acétaldelyde jusqu'au taux de 0.5 %, ne modifie pas la respiration in a pression sanguine du chien. Avec 1 %, troubles respiratoires et circulatoires marqués suivis de récupératoire. Avec 1 %, troubles respiratoires et circulatoires marqués suivis de récupératoire. Pas d'action d'exploration de la comparation de la diéthyl, et de l'éthyl-méthyl et de les ultres d'éthyle d's 4 %, gastro-entérite très violente. Pas d'action de la diéthyl, et de l'éthyl-méthyle citone et de l'action insurfa s'ethyle méthyle de l'éthyle méthyle méthyle de l'éthyle méthyle de l'éthyle méthyle de l'éthyle méthyle méthyle méthyle de l'éthyle méthyle mét

 Effet d'une période d'auestitésie à l'éther sur l'équilibre actide base du saug. La protection donnée par une solution des glucose. Mac Nide (W. M. de B.). J. of Pharm. and. exp. Ther., 1995, 39, p. 381-396. – Etude de l'action protectrice du glucose contre les modifications de la balance acide base du sang produites par l'éthérisation des chiennes. P. B.

. 0

Influence des dérivés barbiuriques et benzyliques et du pH des liquides sur le tonus et les mouvements rythmiques de l'intestin, de l'utérus et de l'urctère isolés, Gargas (C. M.). J. of Phorm. and exp. Ther., déemire 1995, 30, 2°, p. 144-62. — Chute du tonus de l'intestin, de l'utérus et de l'urctère isolés produite par les dérivés barbiuriques acides détivil, phényléthyl, isoamyléthyletisopropylallylbarbiuriques, et phényléthyl-barbiurate de soude, et par le benyl: succinate de soude et le dibenzyl-phosphate de soude, es deux derivers corps out moins actifs à ce point de vue que les dérives barbiuriques. Importance du pil des bains : l'absissement du pil du bain produit une chute du tous des fragments d'organes isolés, on élévation eléve au contrair le tonus des mêmes tissus.

Activité aucsthésique comparative des acides isoamyléthyl et diéthylbarbituriques, Swassov (E. E.) et Pace (7, 11), J. of Pharm. and exp. Ther., mai 1927, 31, 14; p. 1-9. – Chee le chaf, does miniam mortelle oralement de 110 milligr. par kilogramme pour l'acide iésoamyléthylbarbiturique et de 290 milligr. par kilogramme pour l'acide diéshylbarbiturique che 290 milligr. par kilogramme pour l'acide diéshylbarbiturique. Cher le lapin la tozicité de crs deux corps (à l'état de sel sodique) par la voie sous-cutanée est respectivement de 110 milligr. (amytal) et 20 milligr. (véronal). Dose minima active (does avec laquelle l'animal ne peut plus se

lever à la suite d'un pincement fait par une pince hémostatique dans la région hypogastrique), de 40 milligr. (amytal) et de 200 milligr. (véronal)

par kilogramme chez le rat,

Au point de vue du moment d'apparition et de la profondeur du sommeil, la dose minima active chez le lapin par la voia sous-cutanée est de 45 milligr, pour l'amytal et de 155 milligr, par K's pour le véronal, le sommeil apparaît plus rapidement avec l'amytal, ce corps est éliminé également plus vite que le véronal.

La marge entre la dose minima active et la dose minima mortelle est donc beaucoup plus grande avec l'amytal qu'avec le véronal.

P. B.

Action de la stryclimine sur les faces dorsale et ventrale de la moeille lombaire. Rizzo (A). C. H. Soc. Biol., 1927, 98, p. 1907-1908.

— Chez la tère (Trygon vulguris) et la raie (Raig pastimene), avant et après l'application locale de la strychnine, la chronaxie des côtés ventro-latéraux de la moelle est la même. Après application de la strychnine sur le côté dorsal, la chronaxie est diminuée de 50 à 80 % des valeur initiale.

— P. B.

Etudes expérimentales sur l'amesthésie par l'éthylène. Gouva. (V. B.). C. H. Soc. Biol., 1927, 98, p. 1247-1249. — Etude de l'anesthésie à l'éthylène chez la grenouille, le cobaye, le lapin, le chat et le chien. L'absorption du gaz est rapide, suivie d'une excitation préparalytique courte, mais évi-lent. De même, élimination rapide, l'animal se rétablit en peu de minutes, si bien qu'il peut manger et boire comme s'il ne venait pas d'être sous l'impression profoude de l'anesthésique. Dépression cardiaque quand l'anesthésie est menée à fond .

Sur l'action excitante et paralysante de quelques narcotiques sur la moelle du cluta décapité. Euxer (N.). Arch. c. exp. Path. n. Pharm., juillet 1926, 114, m° 3 et 4, p. 136-169. — l'alcool éthylique, l'êther et le chiorure de méthyène augmentent, à très faible does, l'excitabilité de la moelle du chat décapité (test réflexe rotulien). Le chloroforme et l'alcool hetylique la dimineura ua contraire. P. B.

Influence des hypnotiques aur le cœur de grenouille. Wiso [F.].
Irch. f. exp. Path. v. l'horm., septembre 1926, 116, 10° 3 et 4, p. 135-139.

— L'accontimance aux hypnotiques, constatée par l'auteur sur les tétards, ne s'observe pas sur le cœur isolé de grenouille. Si l'on porte le pli Ju livæsa à 8,5 par addition de C0°Na¹, l'éfet des hypnotiques est très diminie. L'addition de Ca a un effet antagoniste beaucoup moins marqué, et la saponine aucune action.

P. B.

Accoutumance aux hypnotiques. Haffern (P) et Wiso (P), Arch. f. cep. Path. v. Pharm., septembre 1996, 416, nº 3 et 4, p. 126-134. — Les auteurs mettent des télards dans des solutions diuées de dirers hypnotiques, véronal et ses dérivés, suffonal, uréthane, apparition de phécomiens d'accoutumance. Les tétards soumis auparavant à l'action d'une solution très dinée ne dorment pas sous l'action de concentrations actives sur les témoins. Accoutumance non spécifique, s'exerçant vis-à-vis de tous les hypnotiques employés.

Quelques effets des éthers de la bétaine et des corps analogues sur le système nerveux autonome. Hunt (R.) et Renshaw

(R. R.). J. of Pluarm. and exp. Ther., 1926, 28, p. 17-34. — Action physiologique marquée de divers éthers de la bétaire (à l'inverse de celle-ci), surtout muscarinique. La toxicité et l'action physiologique des éthers méthylique, étherique, et moistinique action miscarinique. Action miscarinique des éthers méthylique, étherique, et miscarinique et nicolinique de l'amide de la bétaine, mais très faible. La substitution d'un stome d'hydrogène dans le groupe méthylène des éthers de la bétaine, par un groupe alleyl, diminue la toxicité et l'action muscarinique, cette diminution augmentant avec l'augmentation du polds moléculaire. L'introduction d'un groupe phényle supprime l'action muscarinique, Ces corps out une action nicolinique excitant le faible et une action nicolinique paralyse de l'elibert de la châtine, à la choline et à l'activi)-choline, noi pas d'action muscarinique, cil d'action miscarinique, est corps de l'elibylique de la bétaine, à la choline et à l'activi)-choline, noi pas d'action muscarinique, ni d'action nicolinique extimulante, mais présentent une action nicolinique aralysante marquée.

P. B.

La théorie de l'amesthésie et le problème de la toxicité. Hexpenson(v. E.). et Broxvi, W. E. J. of Pharm. amé ap., Ther. 1982, 29, 296-278. — Au print de vue de leur toxicité, on peut diviser les anesthésiques en 3 groupes : 1º ceux dont la toxicité est due aux transformations de l'amesthésique dans le corps; 2º ceux dont la toxicité est due à des effets secondaires sur le métabolisme; 3º ceux dont la toxicité est due à une action spécifique.

Action du camphre et de quelques-uns de ses produits de remplacement sur la mocle du chat décapité. Burga (N.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 416, nº 3 et 4, p. 234-244. — Le camphre, l'hexètone, le cardiazol et la coramine auxmenteut les réflexes du chat décapité et à fortes doses produisent des convulsions. Après section des racines postérieures d'une patie, convulsions faibles ou absentes au niveau de cette patie. P. B.

L'action ralentissaute sur le pouls de la morphine. Mc Cara, (F. D.) et Mess (W. J.), J. of Pharm, and oxy. Thier., 1993, 28, D. 361-366. — A près éthérisation, et surbut après décérébration chez le clien, l'action ralentissante du pouls de la morphine est presque complètement, sinon total lement, supprimée. Cette action ralentissante s'exerce sur les centres du vauge par l'intermédiaire du cerveau.

P. B.

Quindline, adrémaline et réanimation du cœur. Bandra [8.] et Strukurses (A.). C. R. Soc. Biol., 1927, 38, p. 968-970. — Les auteurs montrent que la quindime protège non seule-ment contre la syncope adréma-lim-chloroformique, mis aussi contre les dangers de l'instication chloroformique. Elle maintient le cœur dans les meilleures conditions possibles pour assurer sa réanimation.

P. B.

Sur l'action périphérique du pyramidon. I. Action du pyramidon sur la musculature lisse. Javacenz (fl.) et Lascu (fl.). Art. h. exp. Path. u. Pharm., juillet 1926, 144, nº 1 et 2, p. 70-76. — Le pyramidon à 1/25.000 abaisse le tonus et aux doses plus fortes supprime également les mourements péristalliques de la musculature lisse des organes isolés (intestin, utferus, carotide, bronches). Réaction réversible par le lavage. Point d'attaque plus que probablement musculaire. P. B.

Action de l'actide arsénieux et de l'actide arsénique sur les valsseaux. Terraras (A.). Arch. f. esp. Path. n. Pharm., 1926, 144, p. 14-20. — Action paralysante vaso-dilatatrice nette de l'actide arsénique sur les vaisseaux du train postérieur de la grenouille, du rein et de l'orelle du lapin, à la ou scentration de 1/10:000 à 1/300 (arséniete arséniate de Na). Action proportionnelle à la concentratiou en 8s. De plus acème de l'organe isoid pertucis, d'où action de As sur la perméabilité des parois vasculaires. Sensibilité maxima pour les vaisseaux de la grenouille et minima pour ceux de l'oreille du lapin.

P. B.

Analyse de l'action cardiaque de la digitoxigénine. J. Luxz [E.]. Arch. f. say, Patha. p. Paran, juillet 1953, HA, nº 1 et 2, p. 7-1²4. E. Etude comparative de la dicitoxine cristallisée (Ciortx) et de son produit d'hydro-lyse dépouvur de sucre, la digitoxigénine ou génine (Cloxrx). Etade très inféressante de l'action des doèse toniques et des dosses paralysantes, impossible à analyser en quelques lignes. P. B.

Recherches sur l'activité des préparations de digitale. IV. Influence de l'Alcol. De Livo vas Wusschans (C.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., juillet 1926, 144, nº 1 et 2, p. 21-31. — Comparaison de l'activité des préparations aqueuses et alcooliques de digitale. Renforcement de l'activité par la stabilisation de la poudre par l'alcool chaud. Impotance de la desiscaté no hasse température. P. B.

III. Mécanisme de la stimulation cardiaque pre la digitale et la g. strophantine. Wiogass (G. J.) et Sursos (B.). d. o Pharm. and exp. Ther., janvier 1927, 30, p. 251-269. — La digitale exerce une stimulation directe du muscle ventriculaire qui se manifeste par une dévation du degré de déveloprement de la pression, un maximum de pression plus élevé, une diminution de la période de contraction systolique et un relâchement isométrique plus rapide. Action analogue des substances digitaliques. De plus augmentation de la longueur initiale qui saccompagne d'une augmentation de la longueur initiale qui saccompagne d'une augmentation de la fuel de l'action de la digitale, la décharge systolique, ni les dimes sions dissoliques des ventricules ne sont diminuées, tant que le rythme reste constant. De tels effets ne se produisent que quand il y a accélération cardiaque. Pour plus amples détails, voir le texte.

Action sensibilisante de l'adrémaline sur les effets de la strophantine, Pooro (P.), Jrah, J. exp. Path, p. Patram, novembre 1926, 314, n° 5 et 8, p. 279-281. — Perfusion du cour de chat isolé par la méthode de Lavascavour, Renforcement des effets de la strophantine (augmentation de la fréquence et de l'amplitude), par une perfusion préalable avec de l'adrémaline à des concentrations inactives (t : 10 millions) ou faiblement actives (t : 8 millions). Sur le cœur des animaux à sang chaud la strophantine est un posson symmathicotrope. P. B.

Standardisation de la digitale par la méthode du-chat, Mo Fakanze (A.) et Massos (G. A.). J. of Pharm. and exp. Ther., ferrier 122f, 30, n. * b, p. 293-211. — Ettude de la méthode de Haroms modifiée par Masoxa. L'auteur insiste sur les causes d'erreurs possibles etsur la résistance-variable suivant les groupes de chats à qui l'on s'adresse. P. B.

Dosage physiologique des préparations de digitale. KNAFFL-

16

Lenz (E.). J. of. Pharm. and exp. Ther., octobre 1926, 29, p. 407-425. — Application au cobaye de la méthode de Hatchen-Magnus. P. B.

Influence du système nerveux végétatif sur la circulation. III. Garra (G.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., 1926, 143, p. 129-150. — Après ergotamine l'asphyxie n'augmente plus le tonus des vaisseaux périphériques, mais le diminue. Après atropine elle ne ralentit plus le cœur. Une faible dos d'ezzotamine, seule. neut parfois diminure le tonus vasculaire. P. B.

Les modifications de la tension veineuse chez l'homme par l'injection intraveineuse d'adrénaline. Danavasso et Inzac. C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 1024-1023. — L'injection intraveineuse d'adrénaline, cher l'homme, à la dose de 0,73-1 cm² de la solition à 1 p. 100,000, provoque presque constamment une augmentation de la tension veineuse.

Etude sur l'injection intraveineuse d'adrénaline. Ca.aux (II.), Banux (II.) et Janux (II. C. II. Janux (II. C. II. Soz. Iii.), 1926, 55, 1, 1338-1339. — Injections intraveineuses de 1 cn.º d'une solution de chlorhydrate d'adrénaline à la concentration de 1/400.000 à 1/200.000, hear l'homme; l'intensité de la réaction ne semble pas être en rapport d'une façon nette aver l'état neuro-végétatil. Par contre, la durée de la réaction est plus ou moins brève suivant que le sujt est symmathicotonique ou vagotonique.

Effets cardiaques de l'acétanilide, de la caféine et de son citrate. Rom (i. 8), J. of Pharm, and exp. Ther., février 1927, 30, "4, p. 321-336. — Le citrate de caféine, à la concentration de 0,05 "/6 dans une solution de Louces-Russat lamponnée (pill=3-5), déprime d'abord le cœur isolé de grenouille et le stimule secondair-ment; la dépression primitire est due à l'no citrate et est contre-halancée par la caféine elle-même. L'addition de caféine à l'acétanilide est inefficace pour contre-balancer la dépression cardiaque produite par l'acétanilide. P. B.

Pharmacologie du « Ceanollus americanus ». I. Etudes préliminaires : effets hémody namiques et action sur la congulation. Gnoor (I, T.), J. of Pharm. and exp. Ther., [évrier 1927, 30, nº 4, p. 275-294. — Action hypotensive nette mais passagère de l'extrait hydro-alcoolique de Canollus americanus et de ses alcaloides, en injection intravelneuse chez le chien, et diminution du temps de coagulation (en administration orale chez Phomme et par voie veineuse chez le chien). P. B.

Etudes sur les actions cardiodynamiques des drogues. I. Application lles méthodes optiques d'euregistrement de la pression à l'étude des stimulants et des dépresseurs cardiaques. Wicers (C. J.). J. of Pharm. and exp. Ther., janvier 1927, 30, n° 3, p. 217-234.

— II Mécanisme de la stimulation cardiaque par l'adrénaline. Wincome (C. J.), J. of Pharm, and exp. Ther, jauvier 1927, 30n. 3, p. 23a. 23c. 20. — A l'aide de la technique d'enregistrement optique décrite dans la note pragdente, le rythme cardiaque étant mânteux constant el la résistance «viertalle contrôlée par un clamp aortique spécial, l'auteur étudie le mécanisme de la stimulation cardiaque par Jadénaline. L'aiténaline produit directement une augmentation du degré de l'élévation de la pression isométrique, un abrégement de la systole, un degré de rélichement isométrique par de l'aiténaline produit directement isométrique (un abrégement de la systole, un degré de rélichement isométrique (un abrégement de la systole, un degré de rélichement isométrique (un abrégement de la systole, un degré de rélichement isométrique).

plus complet, une terminaison plus précoce du relâchement et un relâciement diastolique plus complet, en agissant sur l'intensité et la fréquence des contractions individuelles. Parfois, mais pas toujours, une augmentation de la rapidité de l'escitation et une sommation plus rapide des contractions individuelles peuvent augmenter en outre la rapidité de l'élévation de la pression et la hauteur de la pression maxima et tendent à abréper davantage la systole. Le relâchement diastolique plus grand contribue à augmenter le degré d'élévation de la contraction isométrique et de la pression maxima, nais tead à allouger la durée de la systole. De plus, effets secondaires de l'adrémaline qui contribuent à intensifier son action, par autu de l'augmentation de la résistance artérielle produite par la constriction vasculaire périphérique. Celle-ci déclenche une ouverture plus tardive des valvuies semi-lunaires, une légère prolongation de la contraction isométrique et une pression maxima plus élevée et un nouveau raccourcissement de la systole.

Antagonisme de la cocaîne vis-à-vis de l'action hypertensive duc à la tyramine. Taxrise (M. L.) et Claxa (D. K.). 4.07 lbara. and exp. Ther., jauvier 1927, 30, nº 3, p. 193-297. — Des doses de cocaîne, inactives à d'autres égards, administrées par vois esons cutanée on intramusculaire, suppriment l'action hypertensive de la tyramine chez le lapin, le chat et le chien, et renforent celle de l'adrivanile. Cette action est due à une dépression de la musculature des vaisseaux et du cœur par la cocaîne; pas de dépression andogue des muscles lisses du tube digestif et du tube turgénital. Les autres anesthésiques locaux (procaîne, butyne, saligénine) n'exercent aucure action comparable à ce point de vue à celle de la cocaîne.

P. B.

Action de l'aldéhyde formique sur le ceur et la pression artérielle. Veauu (0,) et Sumeaur (1), et R. Soe. Biol., 1927, 96, p. 1231-215. — L'alléhyde formique ralenit le courr et augmente son amplitude et abrisse la pression artérielle avant tout par excitation du pneumogastrique à point de départ bulbaire. Mais, étant donné que même après section des pneumogastriques, section sacro-bulbaire de la moelle et destruction des centres vaso-moeturs médullaires dans leur totalité, on obseive encreu me dutte notable de la pression, il convient sans aucun doute de reconnaitre à l'hypotension également une origine périphérique.

Analyse de l'action des poisons cardiaques. I. Action des cations monovalents, en particulte du ft, sur l'excitabilité du cœur. IJ. Remarques sur l'action excitante du vague exercée par l'atropine. Risen (B.). Arch. I. esp. l'ath. u. Plantm., septembre 1926, 116, m² 3 et.). p. 183-233. — Etude de l'action sur le cœur de grenoulle isolé et in situ de divers poisons cardiaques, en appliquant sur le cœur des moreaux de papie fillre imbliés de la solution étudiée. Le potassium, et, à un degré plus faible, l'ammonium augmentent la fréquence et diminuent la conduction. L'atropine stimule le vague avant de le pratjaser. Ce phénomène ne peut pas être obtenu deux fois de suite sur la même préparation; il est supprimé par l'uréthane, l'accifyloholine et parfois par le K. P. B.

Pentaméthylènetétrazol (cardiazol). I. HILDEBRANDT (F.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., août 1926, 416, nº 1 et 2, p. 190-109. — Le cardiazol agit principalement sur le système nerveux central et le cœur. Excitation des

centres moteurs et du centre respiratoire; aux faibles doses, accélération de la respiration, agitation de l'amimal; aux doses plus fortes, convulsions. Sur le cœur isolé de grenouille et de rat ou de cobaye, inotropisme et chronotropisme positifs, non seul-ment sur les cœurs touchés par le vopisons pratijesants ou inhibiteurs, mais aussi sur le cœur normal. La musculature lisse n'est pas touchée (intesti nde chah).

Pentamethylèmetétrazol (enrediazol). II. Action sur la circulation. Etcutar (0.) et Hiddenard (F.). Arch. f. exp. Path. n. Pharm., août 1926, 116, nº 1 et 2, p. 110-116. — Légère élévation de la pression artérielle du chat, augmentation marquée de l'amplitude du pouls. Le centre vaso-moleur, en analogie aux autres actions centroles du cardiazol, est excité, comme le centre du vague. Le cardiazol renforce la circulation affaible par le chioroforme ou le chioral.

Action des alcalis sur le cœur. 1. Suppression des modifications du rythme du cœur de grœuotille par les alcalis. Fröntzer (A.) et Sozé (A.). Arch. 1. exp. Path. n. Pharm., novembre 1928, 417, nº 5 et 6, p. 322-436. — Addition au liquide de livrosa de la canule de Snavu de 0 cm² t de soude N/10, action biphasique sur le cœur de grenouille isolé : tout d'abord diminution de l'amplitude et état disastique, effet ne se produisant pas en présence d'atropine et d'origine vagale; ensuite réapparition graduelle des battements, montée systolique de la courbe et contracture, phénomènes supprimés par l'ergotamine et d'origine sympathique. En présence de pilocarpine, d'ésérine ou de nicotine, action nullé de la soude sur le cœur isolé, mais, après action combinée de la nicotine et de l'atropine, effet habituel. Le blocage cardiaque produit par Palcool, la strophanine, le baryum, la coraîne, la vératrine et la cha'etc rest supprimé par l'addition d'environ 0 cm² 25 de soude N/100 dans la cauule.

P. B.

Action du phénol sur le système circulatoire. Guxx (J. W. C.). J. of l'harm. and exp. l'her., octobre 1926, 29, p. 297-306. — La chute de la pression due aux fortes doses de phénol est due à une dépression du muscle cardiaque et à une diafation des vaisseaux. Les faibles doses élèvent la pression par simulation cardiaque ou du centre vaso-moleur. P. B.

Action de l'histamine sur le cœur et les vaisseaux coromaires. Guss (J. A.), d. d. Param and exp. Here, actobre 1998, 39, p. 325-337. — L'histamine renforce et accélère les contractions du cœur isolé de lapin et de chat, elle diminue le débit coronaire du lapin et augmente celui du chat. Sur le cœur isolé de chat, l'action de la pituitrine est tout à fait différente de celle de l'histamine; ja pituitrine, en effet, contractie les vaisseaux coronaires et ne produit pas de renforcement ni d'accélération marqués des coutractions.

Pharmacologic des fibres de Purkinje, Isuman (M.) et Pics (F. P.). J. of Irbaru. and exp. Ther., cobier 1928, 39, 353-372.—Les anesthesiques, chlorolorme, chlorure d'éthyle et éther paralysent les contractions automatiques des cellules de Penasivas du ceur de lapin et de chien. Les poissons parasympathiques, comme l'acétylcholine et la nicotine, n'ont aucune action particulière même à de fortes concentrations. L'adrénaline, la strophathir, la caféine, le camphre, BaCl' et GaCl', renforcent et accélèrent les contractions automatiques des cellules de Punasiva. Action paralysante de la quinique. de l'osalate de Na, de KGI, de la cocaïne et de la papavérine. L'aconitine, à faible dose accélère, et à fortes doses paralyse les pulsations des fibres de PURKINIE. La vératrine produit un ralentissement et un renforcement et à fortes doses un arrêt et un raccourcissement des fibres. Pas d'action du curare comme de l'insuline.

P. B.

Recherches sur la Inféraple de l'intoxication mercurielle. Il. L'intoxication mercurielle et bismuthique parendierale. Bassa (E.). Arch. f. exp. Path. a. Pharm., novembre 1926, 417, m° 5 et 6, p. 266-278. – Etude de l'action de divers composés sulfurés injectés dans les veines du lapin en même temps qu'une injection intrapéritonéale de sublimé. Les antidotes les plus actifs da lé gont été les sels de sodium et de strontium de CBFCOSH à la dose de 0 gr. 05 par kilogramme environ, ces corps sont aussi actifs dans l'intozication bismuthique. P. B.

Le sulfure de mercure est-il toxique? Niklasson (H.) et SanJesson (C. G.), J. of Pharm. and exp. Ther., octobre 1926, 29, p. 117-134. — Le sulfure de Ilg (1 gr. en deux fois), administré per os en suspension gommeuse chez le lapin, n'exerce aucune action toxique. L'injection sous-cutanée de solution gommeuse avec ou sans addition de noir animal n'exerce aucune action irritante; le CuS (0 gr. 01) en solution gommeuse injectée sous la peau est également très peu irritant. HgS en solution gommeuse injectée sous la peau (0,1 - 0 gr. 15) ou dans le muscle (0 gr. 03) produit une inflammation locale vive, avec œdème, ulcération et nécrose, ainsi qu'une intoxication mercurielle générale (salivation, diarrhée, albuminurie). Présence de corpuscules de HgS au microscope dans le voisinage du lieu de l'injection, dans les poumons le gros intestin et les reins. Présence de IIg dans l'urine, Le IIg Sinjecté sous la peau ou dans le muscle est donc transformé en un corps soluble, irritant et vraisemblablement ionisable. L'injection sous cutanée d'a'buminate de Hg, dissous dans un excès d'albumine avec addition d'une quantité égale de NaCl, ne produit à doses très fortes que des manifestations toxiques locales et générales faibles et lentes. L'albuminate de Hg est donc très peu toxique. Les symptômes mercuriels n'apparaissent qu'après isolement de composés P. B. ionisables.

Action pharmacologique du mercure en combinaison organique. Jacssos (D. E.). J. of Pharm. and evp. Ther., octobre 1926, 29, p. 471-484. — Etude pharmacodynamique d'un composé mercuriel organique, le salyrgan, de formule:



Le Gérant : Louis PACTAT.

SOMMAIRE

Pages.	Pa Pa	ge
	M. Bouver. Sur la conservation des produits pharmaceutiques. Com-	
'a-	primés et biscuits	5
B.	Revue de physiologie végé- tale :	
ue . 533	R. Cerbelaud. Lichens colorants et Lichens aromatiques (à suivre).	31
. 564	Bibliographie analytique :	
R. Ia	io Livres nouveaux	58
10-	2º Journaux, Revues, Sociétés sa-	100
	a- . 545 n. u- ue . 553 a- . 564 n.	M. Bouver. Sur la conservation des produits pharmaceutiques. Crimprimes et biscults. 154 Revue de physiologie vegétale: 155 R. CTRRILATO. Lichens colorants et Lichens aromatiques (s suivre). 1564 Bibliographie analytique: 15 Livres nouveaux. 16 Livres nouveaux. 17 Livres nouveaux. 18 Livres nouveaux.

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

La solubilité du pyramidon dans l'eau.

Le pyramidon est relativement peu soluble dans l'eau à la température ordinaire; si vous cherchez à faire une solution aussi concentrée que possible vous consulterez le Codex (édition 1908), vous y trouverez que le pyramidon se dissout dans 10 parties d'eau froide environ; la dissolution se faisant mal à la température ambiante, en chauffant un peu, vous obtiendrez aisément une préparation parfaite; si vous lard-z quelque peu à la délivrer, vous serez moins satisfait : elle va laisser cristalliser prês de la moitié de son pyramidon.

Les nombres que donnent les principales pharmacopées officielles pour cette solubilité sont discordants : ainsi, pour dissoudre 1 partie de pyramidon, à froid (température en général non précisée), les quantités d'eau suivantes sont indiquées :

- 10 parties : Pharmacopée mexicaine, 5° édition (1925);
- 13 parties : Pharmacopée italienne, 4º édition (1920);
- 15 parties : Pharmacopée roumaine, édition 1926;
- 13 parties : Pharmacopée suédoise, édition 1925;
- 16,7 parties : Pharmacopée néerlan laise, 4º édition (1915);
- 18 parties (à 25°) : Pharmacopée des États-Unis, édition 1926;
- 20 parties : Pharmacopée allemande, 6º édition (1926);
 20 parties : Pharmacopée japonai: e, 4º édition (1922).
- (Les autres pharmacopées ne mentionnent pas le pyramidon.)

1. Reproduction interdite sans indication de source.

322 (1920):

- On trouve encore dans divers ouvrages, recueils, formulaires :
- 10 parties : Formulaire des Hôpitaux militaires, édition 1909;
- 10 parties : Formumire des Hophaux mintaires, edition 1909; 10 parties : Hagers Handbuch der pharmazeutischen Praxis, t. 4.
- 11 parties : New and nonofficial remedies, édition 1918.
- 18 parties : Enzyklopädie der technischen Chemie (Ullmann), t. 9, 293.

KNORR et STOLZ (*), qui ont inventé le pyramidon, dans leur mémoire original n'ont pas précisé la solubilité à la température ordinaire. W. FILEMER et K. SPIRO (*), qui l'ont vulgarisé, indiquent 1: 10.

La thèse (¹) que Pérunira a consacrée au pyramidon donne le rapport 1 : 12 et mentionne qu'une température voisine de 70° est la plus favorable pour obtenir la dissolution, qu'une solution saturée obtenue à cette température se trouble à 100° et s'éclaircit de nouveau quand la température revient à 70°.

La Pharmacopée italienne et les New an l'nonofficial remedies (loc. cit.) signalent aussi ce maximum de solubilité à 70°, et voilà tous les renseignements qu'on peut trouver sur la solubilité du pyramidon dans l'eau.

Pourtant cette solubilité apparaît tout de suite comme fort curieuse. Une solution d'une partie de pyramidon dans 9 parties d'eau, qui est saturée vers 60°, chauffée en ampoule scellée, se trouble vers 100°, redevient limpide vers 130°, et, aux mêmes températures, le refroidissement ramène les phénomènes inverses; elle ne dépose de cristaux qu'au-dessous de 60°; cette solution est donc saturée à trois températures différentes. Avec une concentration un peu moindre : 1 pour 10 d'eau, il n'y a plus qu'un point de saturation. Les mélanges plus riches en pyramidon qu'en eau montrent de même, suivant la concentration, un ou trois points de saturation, Chauffez progressivement un mélange à parties égales de pyramidon et d'eau, vous n'obtiendrez pas la dissolution complète mais un liquide trouble qui, par repos, se sépare en deux couches; refroidi brusquement et agité, le mélange devient homogène et peut le rester jusqu'à 0°, mais la solution laisse déposer plus ou moins vite le pyramidon primitif avec un grand dégagement de chaleur; la cristallisation se produit toutes les fois que la température est inférieure à 69°5; au-dessus de 69°5 le liquide se trouble immédiatement (*).

Ces observations m'ont entraîné à dresser le diagramme du système

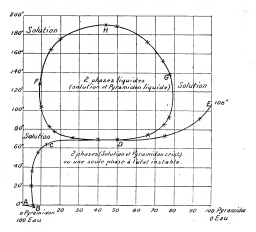
Knors et Stolz. Lieb. Ann., 1896, 293, p. 58.

W. Filenne et K. Spiro. Berl. klin. Woch., nº 48, 1896 et Pharm. Zeit., 41, 812, 1896.

^{3.} Pécusies. Étude chimique et pharmaceutique sur le pyramidon. Thèse de Pharmacie. Montpellier, 1906.

^{4.} Ce phénomène n'a pas échappé à Knona et à Sroux (loc. cit.) qui le décrivent ainsi : « Erwärmt man die concentrirte wässrige Lösung so trübt sie sich milchig und es scheidet sich die Base öllg aus. Beim Erkalten tritt zana hst wieder Lösurg ein, dann krystallisit die Base aus. »

eau-pyramidon et non pas seulement à préciser la solubilité à quelques températures. Ce diagramme est la courbe des températures où les divers mélanges de pyramidon et d'eau présentent le phénomène de saturation. J'ai employé la représentation d'Érano dont la signification est la suivante. Sur un axe d'abscisses on porte la longueur AP qui repré-



sonte 100 parties de solution saturée; un point de cet ave à la distance n du point Λ représente un mélange composé de n parties de pyramidon et de 100 — n parties d'eau; on peut ainsi figurer tous les mélanges depuis 100 parties d'eau sans pyramidon jusqu'à 100 parties de pyramidon suidon sans eau, c'est-à-dire tous les mélangès d'eau et de pyramidon; ea chaque point figuratif on élève une perpendiculaire à l'axe sur laquelle on marque les points représentant les températures où le mélange est une solution saturée.

Le diagramme du système eau-pyrami lon se voit ci-dessus.

Le pyramidon employé a été contrôlé par l'essai du Codex 1908, son point de fusion 108° et son analyse élémentaire; les températures ont été repérées à l'aide d'un thermomètre BAUDIN.

Courbe AB. — Cette courbe est la courbe d'abaissement du point de congélation de la glace par le pyramidon; elle correspond au dépôt de glace, à la saturation en eau de la solution; elle est déterminée par des mesures cryoscopiques. B, le point d'eutexie, est $\Delta = -0^4$.

Courbe BC. - Pour construire cet arc, il faut déterminer les solubilités du pyramidon à diverses températures; j'ai suivi la méthode classique, mais en observant une précaution dont l'oubli fait que beaucoup de mesures de solubilités sont suspectes, explique l'écart excessif des nombres donnés pour la solubilité d'un corps aussi bien défini chimiquement que le pyramidon. Agitez un excès de pyramidon finement pulvérisé avec de l'eau dans un thermostat à la température To et déterminez la concentration au bout de quelques heures. D'autre part, prenez une solution de pyramidon saturée à une température supérieure de 10° à 20° à la température T° et laissez-la se désaturer à T° en présence d'un excès de cristaux finement pulvérisés : la concentration de cette solution devrait être la même que la précédente; elle peut en être fort différente et l'on ne peut savoir à l'avance laquelle est la plus proche de la solubilité vraie. Aux températures peu élevées, il faut prolonger les expériences, non seulement des jours, mais des semaines, pour obtenir des nombres convergents; j'ai toujours attendu assez longtemps pour obtenir deux nombres très voisins et j'en ai pris la movenne.

Température 0° 20° 37° 55° 65°

Pyramidon 6,54 5,30 5,4 7,9 13,0°/, de solution saturée.

La concentration a été déterminée par titrage alcalimétrique ; l'évaporation des solutions saturées pour la pesée des résidus secs produit une attération, à vrai dire négliceable.

La solubilité à la température ordinaire est donc de 5 gr. 6 pour 100 gr. d'eau, soit sensiblement 1 partie pour 18 parties d'eau; c'est la valeur indiquée par la Pharmacopée américaine seule. La solubilité, qui baisse d'abord, ne croit que len ement avec la température; à 37º elle est encore faible, ce qui explique l'action essez lente du médicament; à partir de 65° cette solubilité augmente considérablement, mais on ne peut parler d'un maximum de solubilité à 76°, car la quantité de pyramidon qui est soluble dans un poids déterminé d'eau dépend des conditions de chauffe.

Courbe DFH(G). — Des mélanges de pyramidon et d'eau sont préparés par pesée, enfermés dans des ampoules étroites, scellées, accolées à un thermomètre, à la hauteur du réservoir et chauffess dans un grand bain liquide (eau, glycérine, mercure suivant la température) jusqu'à formation d'un liquide homogène. La température du bain étant maintenue uniforme par agitation, élevée progressivement, J'ai déterminé, pour de nombreux mélanges, la température d'apparition du trouble ; après une surchauffe de quelques degrés, quand la température baisse le liquide s'éclaireit et, si le refroitissement est assez lent, l'agitation suffisante, la température d'éclaireic coincide avec la température de trouble. Pour éviter la correction la colonne thermométrique était plongée tout entière dans le bain.

La détermination de la température de trouble est plus précise que la détermination d'un point de fusion : les mesures peuvent, sans précautions spéciales, être faites au 1/2° près. Cette détermination est une mesure indirecte de la solubilité, où, la concentration restant sensiblement constante, la température est la variable; elle a déjà été proposée pour la mesure de solubilités décroissant avec la température comme celle du xylidate de zinc; elle ne peut être substituée malheureusement à la détermination directe pour la courbe BC même quand la solubilité augmente très vite avec la température : l'apparition du trouble au refroidissement ne se fait pas nettement à une température précise; le trouble est cristallin, chaque particule qui cristallise dégage de la chaleur qui, en s'opposant au refroidissement, retarde l'apparition des g mes voisins; le long de la courbe DF, au contraire, l'apparition instantanée du trouble est favorisée par le dégagement de chaleur au cours de l'échaussement, sa disparition est favorisée inversement par l'absorption de chaleur au cours du refroidissement.

Chaque trouble apparu par échauffement disparait à une température suffisamment élevée: la forme de la courbe au voisinage de F et de G laisse penser qu'elle est fermée. La détermination des points de FHG est infiniment moins précise que celle de FDG : aux températures supérieures à 160°, la pression de la vapeur d'eau dans l'ampoule devient importante et son influence sur la solubilité n'est plus négligeable; à cette erreur inévitable, s'ajoute une erreur bien plus grave, mais à laquelle on peut remédier dans une certaine mesure; il intervient une hydrolyse du pyramidon qui, très lente vers 100°, est manifeste au bout de quelques minutes à 180°; le pyramidon se transforme d'abord en un produit jaune très soluble dans l'eau. Les déterminations approximatives ont été faites de la manière suivante : le mélange étudié est préparé dans plusieurs ampoules solides; une première ampoule est chauffée progressivement, le trouble apparaît, augmente, le mélange se sépare en deux phases liquides, puis peu à peu l'une absorbe l'autre, ce qu'il faut faciliter par vive agitation; à une certaine température les deux liquides sont à nouveau réunis en un seul; cette température est inférieure à la température cherchée, une partie du pyramidon ayant été solubilisée par hydrolyse; une seconde ampoule est portée aussi rapidement que possible à la température ci-dessus, l'hydrolyse y étant moins avancée la miscibilité complète n'v est réalisée qu'à une température un peu plus élevée; une troisième ampoule est portée d'emblée à cette nouvelle température, etc.; la température adoptée pour la miscibiliké complète est celle de l'ampoule où le chauffage et l'agitation ent été réduits à quelques minutes, l'observation finale étant faite sur la réapparition du trouble au refroiléssement.

BAPPORT DE MÉLANGE Pyramidon : eau	PYRAMIDON °/o de solution saturée	T ₄ TEMPÉRATURE apparition trouble							
1: 9,70	9,31	Pas.	Pas.						
1: 9,65	9,38	123°	123°						
1:9	10	1040	129°						
1:8	11,11	94°	in the						
1:7	12,5	87°	n						
1:6	14,28	82*	*						
3: 17	15	80°5							
1:5	16,66	77°3	10						
1: 4	20	74°5	175°						
1: 2,7	27,02	70°3							
1: 1,5	40	70°							
9:11	45		190°						
1:1	50	69°5	185°						
2:1.	66,66	74°3	1740						
3:1	75	84°	112"						
3,5:4	77,77	920	138°						
4:1	80	Pas.	Pas.						

Courbe DE. Prenons maintenant des mélanges riches en pyramidon, plus de 50 % du mélange; chauffons-les progressivement, le pyramidon fond à une température d'autant plus basse qu'il y a plus d'eau et dissout cette eau en formant un liquide d'abord homogène; au refroidissement, les cristaux de pyramidon n'apparaissent qu'après une forte sursaturation; pour déterminer la température où chaque mélange commence à être saturé en pyramidon, j'ai opéré de la manière qui suit : le liquide homogène a été refroidi brusquement jusqu'à l'apparition de quelques germes cristallins; l'ampoule était alors plongée aussitôt dans un bain d'eau tiède; la température cherchée est celle du bain dans lequel les germes ne disparaissent pas et ne s'accroissent pas : naturellement cette courbe obtenue par tâtonnement n'a pas la précision de la courbe FDG; elle rejoint le point 108°, qui est le point de solidification du pyramidon pur et qui n'est pas non plus fixé avec certitude puisque les diverses Pharmacopées adoptent des nombres allant de 107° à 109°.

Pyramidon . . . 50 75 94 °/. de solution saturée.

Température . . . 69°5 74° 90°

Ainsi, au-dessus de 190° le pyramidon et l'eau sont complètement miscibles; les mélanges contenant moins de 9,38 °,0 ou plus de 80 °/0 ne précipitent pas à chaud; ceux qui sont compris entre ces limites précipitent par élévation de température et présentent, pour une composition donnée, trois points de saturation, les deux plus bas étant pratiquement confondus pour les compositions vei-ines de 50 %.

INTERPRÉTATION DU DIAGRAMME

La courbe BCDE délimite deux régions : aux points de la région inférieure correspondent d-s mélanges de solution saturée et de pyramidon cristallisé en excès et, à ceux de la région supérieure, en dehors de l'aire DFHG, des solutions non saturées; la courbe BCDE correspond à l'équilibre du pyramidon solide avec sa solution : c'est la courbe de solubilité du pyramidon solide.

La courbe ellipsoïde DFHG détermine le domaine d'existence de deux phases liquides, puisque les deux phases, en dehors de cette aire, se résolvent en une solution homogène.

Quand deux liquides sont en présence à la température et sous la pression ordinaires, ou bien ils sont entièrement miscibles en toutes proportions (eau avec les premiers termes de la série des alcools saturés. des acides, l'acétone, la pyridine), ou bien ils sont incomplètement miscibles (eau avec les alcools et acides saturés en C* et au delà, les phénols, la méthyléthylcétone, la β-méthylpyridine) ; la miscibilité incomplète peut apparaître pour les liquides miscibles quand la température augmente (eau et diméthylamine), ou quand on ajoute un troisième constituant (eau + pyridine + sels). La miscibilité incomplète est représentée, avec les conventions indiquées pour le précédent diagramme, par une courbe analogue à I (eau + phénol ou aniline) ou quelquefois à Il (eau + triméthylamine). A une température t le liquide A dissout n °/, de liquide B et le liquide B n' °/, de liquide A ; à la température Tc les deux liquides deviennent miscibles en toutes proportions; Tc est appelée la température critique de dissolution parce qu'elle est en beaucoup de points comparable à la température critique des gaz. Parfois les deux aspects coexistent, la courbe de miscibilité est fermée (III), il v a une température critique supérieure et une inférieure.

Ce dernier cas est beaucoup plus rare; il n'a été observé que pour l'alcool butylique secondaire (*), la nicotine (*), la β-picoline, une latidine et les C. méthylpipéridines (*); il faut y ajouter maintenant le pyramidon.

Lorsqu'il y a une température critique inférieure (II et III), le corps

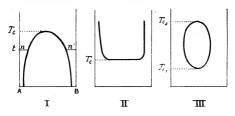
^{1.} W. Dolgolenko. J. soc. ch. ph. russe, 1907, 39, p. 841.

Hedson, Z. phys. Chem., 1904, 47, p. 113. — Tsakalatos, Bull. Soc. Chim. (4), 1909,
 p. 397. — Kagyt, Chem. Week., 1912, 9, p. 830.

^{3.} O. FLASCHNER. Chem. Soc., 1909, 95, p. 668.

dissous est séparé de sa solution par chauffage; tous les auteurs qui ont constaté le phénomène avec l'eau, à l'exception de J. TIMMERMANS, l'expliquent par l'existence d'un hydrate très soluble que l'échauffement dissocie en faisant apparaître le corps anhydre moins soluble.

L'existence d'un hydrate de pyramidon, vers 70°, n'étant pas révélée par la courbe de solubilité du pyramidon solide, Jai d'abord supposé qu'une transformation polymorphique pouvait intervenir (j'). Le dimorphisme du pyramidon est possible; le polymorphisme de l'antipyrine, dont le pyramidon est le dérive c'iméthylaminé, a été démontée par M. Gaupsar (j'). La transformation en un pyramidon o'instable exoliquait



l'accroissement considérable de solubilité que le pyramidon ordinaire manifeste entre 65° et 70°.

Je pense aujourd'hui que cette hypothèse ne peut être maintenue. J'ai cherché en vain à isoler à l'état d'espèce pure le nouveau pyramidon. D'autre part l'addition de petites quantités d'un troisième corps, et notamment d'antipyrine, modifie considérablement la courbe de solubilité réciproque des deux liquides, alors qu'une transformation polymorphique ne serait pas influencée de la même facon.

Le liquide qui se sépare de la solution est tout simplement le pyramidon fondu dont la courbe DFHG reprisente la solubilité; les deux phases liquides sont, d'une part, du pyramidon liquide sature d'eau, de l'autre de l'eau saturée de pyramidon, et leur composition varie avec la température. Il faut se rallier à l'opinion de TIMMERMANS que la courbe fermée représente le cas général des systèmes liquides binaires; l'une des deux températures critiques ou les deux peuvent échapper à l'observation à cause de la volatilisation ou de la solidification de l'un des constituants.

^{1,} R. Charonnat. C. R. A. S., 1927, 185, p. 284.

^{2.} M. GAUBERT. C. R. A. S., 1912, 175, p. 1414.

La courbe du pyramidon présente encore une autre particularité; la solubilité d'un corps sous sa forme liquide et sa forme solide n'a pas la même valeur comme le croyait Gax-Lussac; ce n'est vrai que pour Quelques points singuilers; quand on peut ob-erver les deux courbes de solubilité d'un corps sous les états liquide et solide, on constale que la courbe du liquide coupe celle du solide (cas de l'acide benzoique, le plus fréquent) ou qu'elle reste au-dessous de la courbe du solide (cas de l'acide salicylique); le diagramme du pyramidon est le premier exemple où la courbe du liquide est entièrement au-dessus de la courbe du solide et tangente à celle-ci.

APPLICATIONS

Ces déterminations permettent d'envisager deux applications:

1º La courbe au voisinage de D montre que la température d'appartition du trouble ne varie sensiblement pas pour des variations considérables de la concentration : elle passe de 69°5 à 70°5 pour une variation de plus de 20 %,. On peut ainsi repérer très aisément la température de 70°, mieux qu'avec un point de fusion.

2º La courbe au voisinage de F montre au contraire une variation très forte de la température de trouble pour des variations très faibles de la concentration des solutions; la concentration passant de 9,38 à 10 °, la température tombe de 123° à 104°. Il y a centainement là un moyen de caractériser le pyramidon par sa propriété singulière et de contrôler sa pureté; ette méthode d'essai fera l'objet d'un autre mémoire.

R. Charonnat.

Action du radium sur la constitution morphologique et biologique de la cellule végétale adulte.

Dans l'exposé antérieur de nos travaux (¹), nous avons pu mettre en évidence des modifications morphologiques et biologiques apportées par le radium sur des champigonos inférieurs de la famille des Périsporiées cultivés sur milieux pauvres en matières nutritives. Ces altérations ont été surtout apparentes dans la formation et dans la constitution des appareils reproducteurs asexués. Une longue sèrie d'expériences effectuées afin de suivre l'évolution de ces phénomènes nous a finalement donné des résultais montrant que l'action du radium s'exerce sur ces organismes à travers les milieux environnant les cellules en expérimentation; cette théorie a été émise par GRODELT; SCHEIDER est arrivé à démontrer aussi l'exactitude de cette thèse dans des travaux récents (¹).

A. Sartory, R. Sartory et J. Meter. Bull. Sc. Pharm., 1921, 34, no. 1, 2, 4, 5, 7.
 F. M. Groedl. Die biologische Wirkung der Roentgenstrahlen, Berlin, 1923, Fischers med. Verlag. H. Konspeld. — E. Schender. Experimentelle Untersu-

Dans nos essais nous avons eu recours à des milieux renfermant des matières ternaires et quaternaires pures favorisant plus ou moins la croissance et la vitalité des organismes; de plus nous avons dissocié ces milieux au moyen d'électrolytes divers; ceux-ci étaient eux-mêmes, soit sans effet sur l'action du radium, soit antagonistes de cette action, soit cumulateurs.

Dans ces expériences nous avons observé en milieu liquide dissocié par un électrolyte, qui lui-même était sans influence sur le développement de l'organisme, l'apparition de néoformations sur la face inférieure du thalle mycélien im nergé dans la solution nutritive et opposée à la face directement exposée au rayonnement. Ces faits ont été constatés sur des espèces appartenant aux familles des Périsporiées ou des Gymnoascées. Les productions sont caractérisées par une croissance exagérée des filaments mycéliens dans tous les sens; ceux-ci sont fortement gonflés, hypertrophiés et enchevê!rés, formant ainsi une masse tuberculée mamelonnée, spongieuse (voir fig. 1-4). L'évolution est fonction de la dose de radium employée, de la sensibilité individuelle de l'organisme et de la dissociation du milieu liquide. Le début de ce phénomène se manifeste après une période latente qui, elle-même, est en rapport direct avec les trois conditions précitées. Les doses de radium employées variaient de 5 à 12.5 millicuries par centimètre carré de surface à une distance de 2 à 4 mm. Les néoformations ont pu être observées dans ces conditions entre le cinquième et le dixième jour après l'irradiation, le développement maximum est atteint entre la quinzième et la vingt et unième journée et demeure alors stationnaire. Nous nous expliquons ce fait de la facon suivante : après trois semaines de culture le milieu est fortement épuisé en matières nutritives; d'autre part la réaction du milieu, fortement déviée par l'irradiation en présence d'un électrolyte, comme nous l'avons montré dans nos travaux antérieurs, tend vers la normale à ce moment. Les essais pratiqués avec des doses moins fortes et discontinues ou avec des organismes moins sensibles, tels que Trichophyton equinum et Trichophyton gypseum asteroides, etc..., ont fourni des réactions de beaucoup moins prononcées et les productions mamelonnées disparaissent en deux ou trois jours (les filaments reprennent leur développement normal et le thalle mycélien immergé acquiert de nouveau sa forme régulière, lisse et homogène). Nous voyons donc qu'il y a identité absolue entre ces phénomènes observés sur des cellules végétales et ceux constatés depuis déjà longtemps dans l'étude de l'action du radium sur la cellule animale : nous désignerons le développement de ces néoformations sous le nom

chungen über die Beeinflussung des Stärkeabbaues durch Roentgenstrahlen. Strahlentheropie, 23, no 2, p. 326. — Biologische Wirkung der Roentgenstrahlen auf einzellige Lebewesen nach Untersuchungen mit Paramärien. Strahleutherspie, 22, no 1, p. 32 106. de « mulu fic du rudium »; d'autant plus que nous avons, par des recherches continuelles, constaté que le phénomène jes transmet par réensemencements successifs sur milieu neuf à la descendance pendant

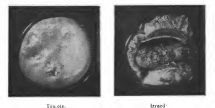
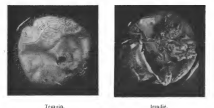


Fig. 1. — Cultures sur mili ux dissociés effectuées dans tube Bonnet, témoin et irradié, va par la face inférieure, montrant la production de néoformations sur l'organisme irradié directement après une période latente de seize jours.



F16. 2.

plusieurs générations. C'est ainsi que même des cultures tepiquées pendant la période latente, ne montrant encore aucune modification macroscopique, sont sujettes à la maladie sur le nouveau milieu. Chez ces jeunes générations la production des néoformations ne dépend plus de la dissociation des nullieux, mais se manifecte surtout sur des milieux liquides riches, tels que Sanotrando ou Radiux. Toujours soumise aux trois conditions que nous avons énoncées plus haut, la

maladie commence à décroître de la troisième génération à la sixième pour disparaître complètement dans les cultures suivantes.

Au cours de ces recherches longues et délicates, nous avons é é amenés à faire usage d'un milieu spécialement composé pour suivre l'évolution des modifications dans la reproduction de l'Aspergillus famigieurs Fresseuxs, sur lequel l'irradiation a produit une stérilisation de l'agamie en excitant d'autre part l'organisme à avoir recours à la reproduction sexuée, afin de

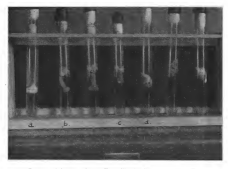


Fig. 3. — Cultures repiquées d'un milieu irradié sur nouveau milieu, montrant la transmission de la ma'adie du radium pendant plusieurs générations.

". Témoin.

h, Cultures de troisième génération d'Aspecyclius funciontes Franceires issues d'ascospores.
c. Cultures de deuxième génération de Macor montrant la maladie du radium.

d, Cultures de Périsportées de quatrième et cinquième générations montrant la maladie du radium

lutter contre l'action destructrice du radium et de sauvegarder la perpétuation de la race. Naosos et Puturov (°; ont obtenu des résultats analogues sur une levure: Nudsonia fulvesceus é sur quelques Mucorinées. A la recherche des causes entrant en jeu dans l'opparition de ce phénomène, nous avons pu émettre les conclusions suivantes à la suite des résultats obtenus dans une série d'expériences physico-chimiques:

 Nanson et Phillipov. Influence des rayons X sur la sexualité et la formation des mutan'es cher les champignons inférieurs (mucorinées). C. R. Soc. Riol., 93, p. 473. — Sur les anomalies de sexualité cher la levure Nadsonia fulvescens provoquées par les rayons X. C. R. Soc. Biol, 95, p. 433. 1º En milieu dissocié l'activité diastasique extracellulaire est fortement diminuée, tandis que l'activité diastasique intracellulaire est sensiblement augmentée sous l'influence de l'irradiation.

2º L'apparition des phénomènes de la sexualité produite par le radium se manifeste à la zone limite acide de croissance occasionnée

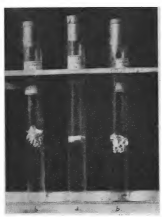


Fig. 13. - Cultures d'Aspergillus fumigatus Presentes.

a. Témoin irradié et vu pendant la période latente.
 b. Cultures de première génération repiquées de « per lant la période latente.

par l'introduction d'un électrolyte dans le milieu; elle est en intime relation avec la production d'enzymes et dépend d'un trouble apporté dans l'équilibre des membranes de Doxxxx ayant pour conséquence une dimination de la perméabilité cellulaire.

Ces résultats nous montrent que le radium employé, même à des doses très fortes, n'arrête pas la production diastasique chez les champignons inférieurs, que lu ma'adie du radium chez ces organismes est un stade encore réversible, n'occasionnant nullement la mort de la cellule végétale; qu'en outre à ce stade la cellule végétale à l'état d'équilibre biologique peut même reprendre ses fonctions sexuées.

Pour toutes ces raisons, nous nous sommes ensuite proposé d'examiner cytologiquement l'action du radium sur les cellules végétales

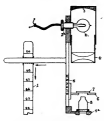


Fig. 5. - Appareil de projection.

- 1. Support de l'appareil 2. Lampe à bas voltage
- 3. Miroir concave.
- 4. Condensateur.
- Micromètre.
- Platine mobile.
 Préparation à examiner.
- 8. Objectif de microscope.

Sous l'objectif on adapte un tube permettant d'utiliser l'oculaire du microscope.

L'appareil a été mis gracieusement à notre disposition par l'inventeur, M. Bonn, chef des Travaux de botanique à la Faculté de Pharmacie de Strasbourg.

arrivées à un stade adulte, n'avant comme fonctions que l'assimilation nutritive. A cet effet, nous nous sommes adressés aux cellules du poil tecteur du filament staminal du Tradescantia virginica pour l'observation du protoplasme et du novau. Les examens ont été pratiqués sur des cellules vivantes placées sur une lame creuse immergée dans une solution aqueuse de chlorure de sodium à 5 % Les préparations étaient protégées contre l'évaporation par un lutage. Comme source d'irradiation nous nous sommes servis de 6 tubes de platine de 0 mm. 5 d'épaisseur renfermant 10 milligr. de radium élément; le temps d'irradiation était de cinq, dix, vingt, trente minutes: une, deux, trois, six et vingt-quatre heures; les examens microscopiques étaient effectués immédiatement après l'irradiation, puis une, six, douze, vingtquatre heures et deux et cinq jours après celle-ci. Des prépa-

rations témoins non irradiées étaient examinées parallèlement pour chique cas particulier. Nous nous sommes servis pour suivre l'évolution des modifications d'un appareil de projection de nouvelle construction (voir fig. 5), composé d'un objectif 7 et d'un oculaire 6, et du microscope (objectif 8 et immersion au 1/16 avec les oculaires 6 et 19.

Nous pouvons donner de ces expériences le résumé suivant, en commençant à décrire les stades obtenus au moyen d'une faible irradiation pour arriver ensuite aux phénomènes obtenus par des doses successivement croissantes. Dans cet exposé nous tiendrons compte également du rapport existant entre les différentes phases de l'évolution du phénomène uno lificateur et de la durée de la période latente. Nous assisions tout d'abord à une accélération très prononcée de la circulation protoplarmique; l'examen à l'ultramicroscope montre une excitation des mouvements browniens des colloïdes protoplasmiques. Ces mouvements protoplasmiques cessent ensuite; les trabécules cytoplasmiques ésparant de nombreuses petites vacuoles re-fetractent peu à peu vers les couches pariétales de la cellule, pour disparaître bientôt complétement. A ce moment le protoplasme se trouve concentré autour du noyau où il forme deux zones polaires, dont l'une renferme le noyau. La vacuolisation de la cellule a donc commencé à ce moment; le noyau examiné in vivo à cette période sans coloration ou avec colorations viales (Bleu de Trypan, Rouge neutre) ne présente encore aucun signe anormal. A un stade plus avancé le protoplasme est devenu nettement

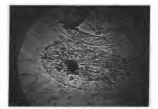


Fig. 6. — Une cellule de Tradescantia virginica, irradiée successivement à doses croissantes. Evolution du vacuome et divers stades du protoplasme.

trouble et prend un aspect granuleux. La cellule renferme alors une vacuole unique géante ou deux vacuoles de dimensions inégales et très grandes (fig. 6). C'est à ce moment que la perméabilité cellulaire pour les colorants vitaux a beaucoup diminué et la coloration de Guéguen décèle dans le protoplasme granuleux de nombreux globules de graisse mis en liberté. En ce qui concerne le novau, à part une prononciation plus accentuée dans les contours nucléaires et des nucléoles, rien d'anormal. Des cellules arrivées à cette phase ont été examinées après fixation et coloration à l'hématoxyline-fer-éosine, et nous ont nettement confirmé nos observations in vivo. Par une irradiation plus massive encore (1, 2 à 3 millicuries par centimètre carré de surface) nous constatons alors seulement des altérations profondes dans l'aspect de la structure du novau. Les différentes phases évolutives observées plus haut sont alors proportionnellement raccourcies. La vacuole géante se rétracte dans la cellule gonflée, dont la turgescence diminue ensuite de plus en plus; toute la cellule se trouve envahie alors par de nombreux globules de graisse. Le novau prend une forme irrégulière, un aspect granuleux, il émet dans le protoplasme floculé de longues stries radiées (forme étoilée, voir fig. 7), qui disparaissent plus tard, pour laisser un novau très irrégulièrement lob's, à contours effacés; les nucléoles ne



Témoin.



breshê.

Fi. J. — Deux cellules de Tradesconità virginica de la même plante et dont la préparation est montée en même temps. La cellule irradiée offre l'aspect du te stad: de modification du noyau. La mise au point n'a pas permis d'obtenir la vacuole, dont on a à droîte une partie. Le protoplarme complètement lloculé; le noyau, coloré par le rouge ne stre, prend une forme irrégulièrement lobée.

sont plus décelables. A ce moment la perméabilité cellulaire est très augmentée; le noyau absorbe avilement les colorants vitaux (fig. 7).

Afin de déterminer les causes qui conditionnent la lipophanérose

protoplasmique, nous avons effectué des recherches en employant des cellules de l'épiderme du buble de Scilla hifolia. Nous savons que l'épiderme d'un bulbe est constitué par une couche unicellulaire à parois non épaissies et désignées, de ce fait, sous le nom d'épiblème. La cuticule y fait complètement défaut () de sorte que l'examen microscopique est de beaucoup facilité. En outre, ces cellules à parois ondulées offrent t-us les avantages pour suivre le gonflement et la déshydratation cytologique. Nous avons donc pensé suivre plus facilement au moyen de ces tests les modifications primaires entrant en jeu par l'effet du radium. Car les éléments cytologiques et particulièrement les systèmes vacuome et chondriome peuvent facilement être observés sur le vivant.

Le stade d'excitation des mouvements protoplasmiques, constatés sur le poil tecteur du filament staminal du Tradescantia, est précédée par une influence s'exerçant sur le chondriome. Alors que ni le protoplasme, ni le noyau de la cellule épidermique du buibe de Scilla n'offre de modification structurale quelconque, les chondriocontes. bâtonnets de longueur variable et légèrement courbés ou ondulés sur les préparations témoins, présentent un début de gonflement sous l'influence du radium, pour prendre peu à peu la forme de massues. De petites sphères réfringentes se forment autour des extrémités du chondrioconte, qui donnent naissance à des petites gouttelettes de graisse facilement décelables par l'acide osmique. Dans la suite, ces gouttelettes deviennent de plus en plus volumineuses; le chondriosome se gonfle, empli par la matière graisseuse. Puis nous assistons à la libération de la matjère adipeuse et à la disparition du chondrioconte. A ce sta le le mouvement protoplasmique, excité tout d'abord, devient nul et le vacuome se développe de plus en plus. En suivant alors les phénomènes modificateurs plus avant, il nous a été donné de contrôler une exagération dans la production graisseuse, jusqu'au stade dans lequel nous avons pu voir chez le Tradescantia l'attaque du système nucléaire, sui i par le phénomène de déshydration et l'augmentation de la perméabilité cellulaire.

Nous avous alors, influencés par les travaux de Nabson (*), poursuivi nos recherches sur des cultures âgées de Saccharomyces cerevisiæ. Ces cellules sont moins favorables pour contrôler les modifications nucléaires, mais se prétent fort bien à l'examen des matières grasses et des allérations de la membrane. Pour l'examen de préparations fixées et colorées, nous avons employé les méthodes indiquées par II. Péxau (*)

^{1.} K. KROENES. Bibl. Bo'., no 59, 1903, p. 20.

G. A. Nabs N. Ueber die Pri. a wirku g der Radiumstrahlen auf lebendige Substanz. Blochem. Zeischrift, 1925, 455, p. 181.

³ H. Pénau. Thèse Doct. ès sciences Par s. 1941.

Au moyen d'une irradiation de dix minutes et après un repos de six à douze heures l'aspect suivant s'observe: dans le protoplasme granuleux renfermant une quantité anormale de goutletlets de graisses es trouve une grande vacuole centrale et plusieurs petites vacuoles. Les cellules-filles provenant de la sporulation, ordinairement remplies de substance protoplasmique, présentent aussi des vacuoles; toutes ces cillules ont une grandeur anormale; la perméabilité cellulaire a de beaucoup diminué (rouge neutre) et la diffusion du colorant vers la vacuole centrale se fait dans un temps plus long que chez les préparations témoins (fig. 8). Par une irradiation de trois à six heures, nous avons alors pu constater la deuxième phase évolutive, déterminée par l'action du radium; l'évoluțion la plus pronconce se manifeste après une nériode latente de deux à trois iours: la cellule hypertrophiée aux periode latente de deux à trois iours: la cellule hypertrophiée aux



Fig. 8. - Saccharomyces cerevisiæ.

6) Cellules irradiées pendant quinze minutes et après douze heures de repos, montrant le gonflement cellulaire, l'augmentation du vacuome, la granulation du protoplasme et la production exagérée des matières grasses.

paravant se rétracte, prend un aspect elliptique allongé; les vacuoles rapetissent, prennent des formes irrégulières échancrées, le protoplasme a subi la floculation et les graisses envahissent la cellule entière; à ce stade, la perméabilité cellulaire redevient normale, ou plus grande que la normale, et le rouge neutre envahit facilement tout le corps cellulaire.

Nous avons ainsi pu suivre ces phénomènes sur la cellule végétale en état d'équilibre biologique et vérifier les premières constatations de PRIGOSEN (*), NURNBERGER (*), WAIL et FRENKEL (*), d'une part, de NADSON

^{1.} PRIGOSEN. Proc. of the New York pathol. Soc., 1922, 22, p. 175.

Numberger. Strahlentherapie, 1920, 10, p. 874. — Virchow's Archiv, 1923, 246, p. 239.

S. S. Wall et S. R. FRENKEL. The effect of Ra'i im rays on the protoplasme of a cell. Annal. Roentgenolog. et Radiolog., 122, 2, p. 140.

et ROCHLINE GLEIGIGEWICHT, d'autre part, dont les assertions reposent sur des essais expérimentaux (°).

Nous reportant à notre dernière communication (*) à l'Académie de Médecine, nous pouvons tirer les conclusions suivantes :

L'irradiation s'exerce sur la cellule végétale à l'état d'équilibre biologique suivant deux phases bien distinctes : la première caractérisée par une diminution de la perméabilité cellulaire et par une sensibilité prononcée de la matière protoplasmique est réversible et les fonctions nucléaires en ce qui concerne l'assimilation nutritive ne sont pas troublées, ce que nous avons étudié au cours de recherches physicochimiques au sujet des diastases élaborées (*). Dans cette période apparaît aussi le gonflement et la tuberculisation des cellules après un temps de latence de quelques jours, phénomène héréditaire pour quatre ou cinq générations, disparaissant plus tard pour faire place à un développement normal. Nous voyons donc que ce stade est réversible et que les éléments fondamentaux de la cellule ne peuvent pas être gravement lésés. Les travaux de Prowaczer (*) et Sulzer (*) sont en pleine concordance avec nos résultats. Ces auteurs, en travaillant avec des protozoaires, ont constaté que ceux-ci se gonflent tout d'abord par l'influence du radium, qu'ils deviennent sphériques et turgescents, jusqu'à ce que la membrane cellulaire cède à la pression interne et se rompe pour libérer le contenu cellulaire. Dans ses recherches sur les globules rouges, Haussmann (*) a obtenu des résultats analogues. La conclusion des travaux effectués également sur le sang par Holthusen (1) est la suivante : « Les rayons X et ceux du radium font partie des Cytolytica. qui, d'après J. LOEB, à une concentration et par une durée d'action déterminée, peuvent engendrer chez des sujets favorables à l'expérience une reproduction parthénogénétique. Ce n'est donc nullement étonnant que par ces rayons on puisse obtenir la parthénogenèse artificielle (BOHN, REDFIELD). Sur des œufs de Nereis, Redfield et Bright (*) ont produit ce

NADSON et ROCHLING GLEICHDEWICHT. L'effet des rayons X sur le protoplasme et le noyau de la cellule végétale d'après les observations sur le vivant, C. R. Soc. Biol., 4925, 94, p. 249. – Le chondriome est la partie de la cellule la plus sensible aux rayons X. C. R. Soc. Biol., 1926, 95, p. 378.

sible aux rayons A. C. R. Soc. Biol., 1929, 99, p. 348.
2. A. Surrow, R. Sanrow et J. Merzen. Modifications morphologiques et cytologiques apportées par le radium sur la c:llule végétale en état d'équilibre biologique. Bull. Ac. de Méd., 1927, 98, p. 28.

^{3.} A. Sarony, R. Sarony et J. Meyer. Action du radium et des rayons X sur les Champignons inférieurs. Congrès Soc. savantes de Paris, avril 1927.

^{4.} PROWACZEK. Zeitschr. d. allgem. Physiol., 1902.

M. Zulzen, Archiv f. Protistenk., 1905, 5, p. 358.

^{6.} W. HAUSSMANN. Strahlentherapie, 1919, 9, p. 46.

^{7.} II. Hourmuss. Theoretische Grundlagen der Strahlentherapie mit besonderer Berü-ksictigung der Allgemeinwirkung. Lehrbuch der Strahlentherapie, Unann u. Schwarzussung, Berlin [1927, p. 822.

^{8.} A. G. RESPISIO et E. M. BRIGHT. Journal of Physiol., 1921, 55, p. 6.

phénomène en se servant uniquement des rayons ultra-violets et des rayons a du radium, très probablement parce que ces rayonnements produisent sur les œufs les modifications corticales nécessaires pour la parthénogenèse sans altérer en même temps la matière intracellulaire, ce que ne permettent les rayons B et y qui sont plus pénétrants. La parthénogenèse artificielle résultant d'après J. Loeb de l'action sur la membrane cellulaire ne peut pas être réalisée par les rayons X et le radium filtré, parce que l'on ne peut éviter une influence nocive pour le novau ». Il nous semble que la reproduction sexuée obtenue par nous avec un test, comme l'Aspergillus fumigatus Fresenius, peu sensible aux rayonnements β et γ, prouve l'exactitude de cette théorie. Mais en même temps elle vérifie nos constatations antérieures : le phénomène sexué ne pourrait nullement se produire si le noyau cellulaire était le premier attaquable dans la cellule en équilibre. Au contraire, le phénomène sexué apparaît pendant la première phase résultant de l'irradiation, caractérisée par un changement de la perméabilité de la cellule (diminution), gonflement de celle-ci, la continuation de la sécrétion cellulaire, prouvée par l'augmentation du système vacuolaire et l'apparition de matières grasses en quantité exagérée.

La deuxième phase de l'action du radium sur la cellule adulte, produite par des dosses plus fortes, se caractérise alors par une augmentation de la perméabilité de la membrane cellulaire, par un phénomène de déshydratation, une floculation du protoplasme. Alors seulement se prononce l'action modificatice sur le noyau, se décelant tout d'abord par une émission de stries dans le protoplasme, suivie de pycnose et de l'agglumération de la chromatine du noyau.

A. SARTORY, R. SARTORY et J. MEYER.

Note sur la préparation de la teinture d'iode.

Le Codex 1908, supplément, p. 13, indique pour la préparation de la teinture d'iode :

lo:e										
Iodure de potassium.										4 -
Alcool à 90°										136

et ajoute simplement: Faites dissoulre et conservez dans un flucon blanc bouchant à l'émeri.

On peut, évidemment, recourir au mortier ou au dispositif de CRINON

Si l'on se contente de placer les composants dans un flacon et d'agiter de temps en temps, il est bien difficile, en raison de la teinte foncée du liqui-le, d'avoir un témoignage certain de la dissolution totale de l'iode.

qui consiste à placer les composants dans un panier spécial suspendu dans les parties supérieures de l'alcool.

Une circonstance fortuite m'a mis à même de constater que le mélange de l'iode et de l'iodure confère à tous deux une solubilité dans l'alcool bien supérieure à la solubilité de chacun d'eux.

Cette circonslance m'a conduit au modus operandi suivant qui présente l'avantage d'une grande célérité :

Préparation de 1 litre (900 gr.) de teinture d'iode :

Dans un flacon de 125 cm³ ou mieux dans un Erlenneyer dont on aura vaseliné le goulot, introduire :

lode.																		
lodure	d	e p	ot	1:	sit	11	n										24	
Alcool	à	904															42	-

Agiter frèquemment jusqu'à ce que le flacon, dont la températur e s'abaisse notablement, roit revenu à la température ambiante. La dissolution est totale. Décanter dans une bouteille de 1 litre tarée. Lavre et agiter, puis décanter avec environ 40 gr. d'alcool. Répéter lavages et décantations jusqu'à ce que l'alcool passe incolore et compléter avec de l'alcool à 90 et poids total de 900 gr.

On remarquera: 1º que l'iode (dont la solubilité dans l'alcool: 9 parties d'après le Codex) exigerait 540 gr. d'alcool; 2º que l'iodure (12 parties) exigerait 288 gr. d'alcool; 3º qu'une quantité d'alcool égale seulement à la moitié du poids total des composants suffit, ici, à les dissoudre.

Je signale, en passant, que lorsque l'iode contient du chlore, ce modus operandi permet un dosage très approximatif étant donné la très faible solubilité du K Cl dans l'alcool fort.

En effet, pourvu que les décantations successives soient faites avec soin, on retrouve dans l'ERLEMENTER, à la fin de l'opération, si du chlore est présent, de fins cristaux parfaitement blancs de K Cl, cristaux qu'il est facile d'entraîner dans une capsule tarée; dessécher, peser et caractériser si l'on a un doute.

J'ai eu récemment l'occasion de pratiquer un semblable titrage qui a accusé 1,28 °/o de chlore dans l'iode employé.

Les données précédentes permettent de prévoir qu'il serait possible d'établir des formules de leinture d'iode concentrée pouvant présenter des avantages taut au point de vue de la réduction du volume que de l'économie des frais de transport qui en résulte.

Voici, en effet, une formule permettant de préparer une teinture d'iode

lo!e										
lodure de pota sium.										210 -
Alcool à 90c										660 -

à préparer dans un bocal bouchant à l'émeri.

Une agitation continuelle de quinze minutes assure la disparition de tout cristal d'iode et l'on peut égoutter le bocal de préparation sans : n trouver trace.

Pour l'emploi prendre :

ERN. CORDONNIER.

Etude de l'herbe dite « à la femme battue » (Tamus communis L.), cause de dermites.

Les charlatans vendent, sur la voie publique, sous le nom de « Pommade végétale », une racine noire, à cassure blanche, mucilagineuse, employée en frictions dans le traitement des sciatiques.

Le prospectus accompagnant la drogue débute par cette phrase lapidate: Plus de douleurs ». Suit le mode d'emploi : « Ruper un peu de la plante, appliquer cette matière uncilagineuse sur la partie attente de rhumatismes, ou dans la région dorsale pour le lumbago. Frotter énergionement ».

L'emploi de ce remède détermine le plus souvent des lésions cutanées

Plusieurs médecins des hópitaux, ayant soigné des malades présentant de telles lésions, nous ont adressé des fragments de la drogue pour en faire l'étude.

Les coupes histologiques ont permis d'identifier cette substance végétale comme des fragments de rhizome de *Tamus communis* L.

Cette plante étant actuellement très employée dans la médecine populaire, il nous a semblé intéressant d'en faire l'étude.

> I. — EMPLOIS THÉRAPEUTIQUES DE LA RACINE ET DU RHIZOME DE TAMUS

Les tubercules étaient autrefois employés comme purgatifs et diurétiques; on leur attribuait même des propriétés résolutives, d'où le nom expressif de « Racine de femme battue », « Herbe à la femme battue r . A plusieurs reprises, ces tubercules ont été vendus, dans le commerce.

sous le nom de Mechonean.

Actuellement, la drogue est vendue par les charlatans et les camelois sur la voie publique, aussi bien à Paris qu'en province, et cela depuis dėjā quelque temps. Il y a quelques années, il était vendu, dans des conditions analogues, de la racine de Colocazia, originaire du Sénégal, grosse racine, à suc mucilagineux irritant. Il était prescrit d'en faire des cataplasmes, devant être placés sur les trajets douloureux, sur le parcours du sciatique, par exemple. Comme il devenait difficile des procurer les racines de Colocasia, on leur substitua le rhizome de Tamus, espéce indigène très répandue.

II. — LÉSIONS PRODUITES

L'emploi de ce remède détermine, le plus souvent, des éruptions pustuleuses étendues, dermites à aspect varicelliforme, vésicules, lésions de grattage, acnéformes par blaces, noires sur un fond rouge.

La plante est employée en frictions. Douze heures après l'emploi, on voit souvent apparaître les éruptions particulières.

Le plus souvent, les lésions siègent à la jambe ou dans la région lombaire.

Nous avons eu en main l'observation d'une femme soignée à l'hôpital Bichat. Elle présentait, sur la jambe, une éruption pustuleuse assez étendue, en rapport avec l'application du Tamus.

Comme les médecins et les micrographes peuvent être appelés à étudier cette plante, nous croyons qu'il n'est pas sans intérêt d'en exposer, outre l'étude morphologique, les caractères anatomiques complets.

III. — ÉTUDE BOTANIQUE DU TAMUS COMMUNIS. CARACTÈRES MORPHOLOGIQUES EXTERNES

Le Tamus communis L. appartient à la famille des Dioscoreacées; il habite l'Europe, l'Asie et l'Afrique.

Très commun en France et en Corse où il est connu sous les noms de Tamier, Sceau de Notre-Dame, Haut Liseron, Herbe à la femme hattne

Cette plante végète dans les taillis et les haies, parmi les parties les plus buissonneuses. Elle se rencontre abondamment à Bouray-Lardy, aux environs de Paris, ainsi que surtout dans la Basse-Bretagne (') et la région méditerranéenne.

Tamus communis L.: Plante vivace de 1 à 3 m., glabre. Tige herbacée, gréie, volubile, rameuse, feuilles à péticles longs, munis de deux glandes, largement ovales en cœur, à sinus très ouverts, acuminées en pointes filiformes, minces,

 Les échantillons ayant servi à faire les études histologiques de cette plante nous ont été obligeamment adressés par M. DESCRAMIS, de Nantes. Nous lui en exprimons notre gratitude. luisantes, transparentes, 5 à 7 nervures ramifiées; fleurs vert jaunâtre, en grappesgreles et láches, allongées et multiflores dans les pieds mâles, courtes et paucillor s dans les femelles; baies ovoides arrondies, rouges luisantes, de la grosseur d'unecerise; graines oléagineuses.

Dans le centre, les baies sont jaunâtres et les feuilles plus petites pour constituer le Tamus smilacifolia Jullien in Bor.

Elle fleurit en mai et juillet et fructifie en août et octobre.

La souche employée, grosse, noire, cylindracée en navet, forme une sorte de long tubercule plus ou moins nettement vertical, souvent ramifié, qui s'accroît par son extrémité inférieure et porte à son extrémité supérieure les tiges aériennes et annuelles.

Ce sont, en réalité, des rhizomes volumineux; les moyens piriformes atteignent une longueur de 20 à 25 ctm., sur un diametre total de 7 à 8 ctm. Ils sont de couleur noire, finement ridés en surface, portant un grand nombre de radicelles filiformes, blanc jaunâtre, très allongées, atteignant jusqu'à 25 et 30 ctm. de long, tandis que le diamètre n'excède jamais 4 mm.

Ils sont complètement dépourvus de feuilles, même rudimentaires, et recouverts par du liège, même sur leur sommet; ils s'accroissent en épaisseur. Blancs sur la coupe transversale, ils laissent exsuder un liquide incolore, fortement mucilagineux. Leur poids est en moyenne de 125 gr. L'extrêmité inférieure se rétrécit brusquement en une racine de 1 ctm. de diamètre, gris-jaune, présentant la constitution normale des racines de Monocolytédones.

Nous avons observé des rhizomes beaucoup plus gros, dont quelquesuns atteignaient la taille et le poids d'une tête d'enfant.

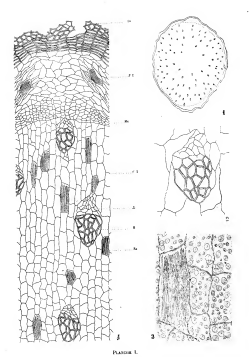
IV. - CARACTÈRES MORPHOLOGIQUES INTERNES

a) Rhizome.

DE BANY a décrit, dans son Truité d'anatomie comparée, les formations secondaires qui déterminent l'épaississement. L'étude anatomique a été ensuite reprise par EML BUCHERER ("), puis par SOLMS-LAUBACH ("), et enfin par LECLERC DU SARLON (").

La coupe débute par une zone subéro-phellodermique, d'origine sousépidermique. Le suber, très développé, est formé de cellules allongées tangentiellement, à parois épaisses subérifiées.

- 1. EMIL BUCHERER. Beiträge zur Morphologie und Anatomie der Discorenceen. Bibliotheca Botanica, 1889, Heft 16.
 - 2. Solms-Laubach, Ueber monocotyledonen Embryonen, Bot. Zeitung, 1878.
- Lecleic du Sabion. Sur le tubercule du Tamus communi«. Revue générale de Botanique (Bonnier, 1902, 14, p. 145-150.



1, Schema de la coupe du rhizone; 2, Détail d'un faisceau libéro-ligneux (gross.; 190 diam.); 3, Contenu collutaire du parenchyme, raphides et amidon (gross.; 350 diam.); 4, Coupe transversale du rhizome (gross.; 50 diam.).

Au-dessous, parenchyme cortical, peu développé, formé de cellules irrégulières à parois fines cellulosiques. Dans la partie externe du rhizome, à l'intérieur de la partie profonde de la zone externe que l'on peut considérer biologiquement comme le péricycle, on voit se différencier une assise génératrice qui fonctionne comme dans les Dracaena et les Yucca. A l'extérieur, elle donne un parenchyme peu développé, formé de cellules assez étroites prenant l'allure d'un parenchyme libèrien, mais dépourvu de tubes criblés lorsqu'on l'examine en coupes longitudinales. A la face interne, au contraire, le parenchyme formé est très développé, et, dans son intérieur, on voit se différencier de nombreux faisceaux libéro-ligneux. Les faisceaux sont orientés dans tous les sens; ils sont formés par quelques vaisseaux de bois, affectant l'allure d'un parenchyme ligneux sclérifié, surmontés d'un petit flot libérien en pointe, constitué par des éléments irréguliers. Ces faisceaux ne sont pas entourés par une gaine de sclérenchyme, constituant des faisceaux fermés, comme cela s'observe dans la plupart des Monocotylédones. On observe dans tous les parenchymes de très nombreux grains d'amidon irréguliers, le plus souvent subarrondis, à hile central et présentant de nombreuses stries concentriques.

Abondantes raphides d'oxalate de calcium cristallisé, à l'intérieur de longues cellules remplies de mucilage. On observe également, sous le suber, de grosses cellules remplies d'un contenu brun rappelant les éléments de sécrétion de la racine, mais ils sont ici moins abondants.

Ce tubercule présente, en somme, un caractère intermédiaire entue les racines et la tige. Il est dépourvu de feuilles, et le suber, qui se développe à l'extémité, joue le rôle de coiffe persistante comme dans les racines. Il se rapproche de la tige par la présence de faisceaux libéroligneux isolés, alors que la racine montre l'alternance du liber et du hois.

Il n'est pas étonnant de constater ici que le tubercule de Tamus communis tient à la fois de la tige et de la racine, car, comme l'a démontré Souss-Laubacu, il provient de la tigelle qui est elle-même, dans toutes les plantes, un intermédiaire entre la racine et la tige proprement dite.

b) Racine.

Type de racine de Monocotylédone. Assise subéreuse peu nette. Parenchyme cortical à cellules arrondies devenant de plus en plus réduites à mesure que l'on approche du cylindre central. Les parois des cellules sont sclérifiées. Axe central arrondi, limité par un endoderme très net, à grades cellules à parois sclérifiées, très épaisses sur tout leur pourtour. Le péricycle, très développé, est scléreux. Très petits îlots de liber renfermant un on deux volumin ux tubes criblés, alternant avec des vaisseaux de protoxylème hexagonaux à parois peu épaisses. Métaxylème très développé, réduisant la moelle à quelques rares cellules ovoïdes à parois sclérifiées.

Pas de raphides d'oxalate de calcium; cellules sécrétrices arrondies à contenu résineux jaune, soluble dans le xylol, le chloroforme, localisées dans la partie externe du parenchyme cortical.

c) Tige.

De forme arrondie, débutant par un épiderme caractéristique dont un grand nombre de cellules sont transformées en papilles à cuticule crénelé.

La coupe est divisée en deux zones très nettes. Une écorce étroite dont la région sous-épidermique est collenchymateuse.

L'axe central, très développé, est limité à la périphérie par trois ou quatre rangées de cellules sclérifiées, recouvrant la première zone de tout petits faisceaux libéro-ligneux. Au-dessous, deuxième zone de faisceaux, beaucoup plus développés.

Les faisceaux se sont différenciés dans un parenchyme produit par un méristème développé comme dans le rhizome, mais sclérifié très rapidement. Ils sont constitués par deux gros vaisseaux entre lesquels on aperçoit le petit illo de liber. Lorsque le faisceau, ainsi formé, est repoussé vers l'intérieur pour former le deuxième cerele, les vaisseaux grandissent, se resserrent et le liber se place alors au-dessous du bois; tandis qu'au-dessous de l'illot liberien se différencient d'autres vaisseaux plus petits. Le centre de la tige est occupé par une moelle très dévelongée, formée de cellules subhexasonales à aprois fines, cellulosiques.

Les parenchymes de la tige sont complètement dépourvus de raphides d'oxalate de calcium et de grains d'amidou.

Dans la partie externe du parenchyme on observe, sous le suber, quelques rares cellules à contenu brun, rappelant les cellules sécrétrices de la racine, mais à contenu plus foncé.

V. - CARACTÈRES ANATOMIQUES DE LA POUDRE DE RHIZOME

La plante est employée, non seulement en nature, après rapage de la drogue fraiche, mais également en poudre sèche qui doit étre humectiée au moment du besoin. Il est donc intèressant d'indiquer, ici, les caractères anatomiques de la poudre de rhizome, ceux-ci permettant la détermination, en cas d'expertise, d'une poudre saisie.

Le rhizome séché devient dur, cassaut, aspect de plâtre. Il se met facilement en poudre et donne un produit granuleux au toucher, de couleur gris blanc terne. Humectée d'eau, cette poudre donne une masse pâteuse, mucilagineuse, se colorant fortement en bleu par l'eau iodée.

Examinée au microscope, elle présente les caractères suivants :

 4° Grande quantité de grains d'amidon. Le caractère de ceux-ci est leur irrégularité de forme : les uns arrondis, d'autres ovoïdes, quelques-uns en clochette, accolés par leur surface plane, comme on les observe dans la moussache. Ils présentent souvent des stries très marquées et un hile étoilé, central dans les grains arrondis, situé à l'extrémité la plus étroite dans les grains arrondis, situé à l'extrémité la plus étroite dans les grains allongés. Ils ont un diamètre de 30 à 40 μ d ns les formes rondes, une longueur de 25 à 30 μ et un diamètre de 20 à 25 μ dans les formes allongées.

- 2º Nombreuses raphides, isolées, longues de 300 à 330 μ, à extrémités pointues. Ce n'est qu'exceptionnellement qu'elles se présentent en masse.
 - 3º Fragments de cellules parenchymateuses.
 - 4º Cellules scléreuses, ponctuées, de la base de la tige.
- 5º Fragments d'épiderme de tige, cellules à cuticule crénelée caractéristique (rare).
 - 6º Fragments de vaisseaux rayés, réticulés, caractéristiques.

VI. - COMPOSITION CHIMIQUE

MODE D'AUTION DE LA PLANTE.

A notre connaissance, il n'a pasété fait de travaux sur la composition chimique et les principes actifs du rhizome de Tamus communis L.

Le D'ARTAUT DE VEYET (') a employé l'extrait de l'herbe à la femme battue pour le traitement des ecchymoses, des contusions. Il préfère l'emploi sous cette forme d'extrait fluide, en compresses (molité eau, moitié extrait) à celui de la plante elle-même, parce qu'elle est, dit-il, très irritante.

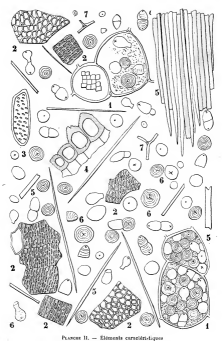
Pour lui, le Tamus communis, sorte de navet, serait souvent confondu avec la racine de Bryone présentant des propriétés analogues, mais, là encore, l'anatomie permet de distinguer facilement les deux rhiromes : la Bryone ne renferme pas de raphides et ses faisceaux libéro-ligneux sont très différents de ceux de Tamus qui est une Monocolylédone.

La confusion est d'autant plus facile que, dans la région méditerranéenne, la racine de Tamus est prescrite, sous le nom de Radix Bryonæ nigra. compe purgatif et diurétique.

L'action du Tamus est due à des propriétés très énergiquement hémolytiques, action s'exerçant à travers la peau, même saine, sans solution de continuité. A cette première action s'en ajoute une seconde, stimulante de la circulation lymphatique qui empéche la formation de dépôts.

D'après Artautt, il faudrait penser à la présence d'une saponine dans la racine de *Tamus* et il serait, dit-il, « particulièrement intéressant

1. ARTAULT DE VEVET (Dr S.). Action antiecchymotique du Tamus communis et.du Bryonia dioica. Bull. Soc. Thérap., Paris, 1913, 168, p. 232.



de la poudre de Tamus communis L. (Gross.: 470 D.).

 Cellules du parenchyme; 2, Fragments de parvis de vaisseaux; 3, Cellules seléreuses ponctuées; 4, Fragment d'épiderme de la tige; 5, Raphides d'oxalate de calcium; 6, Grains d'amilion; 7, Fragment de parois cellulaires du parenchyme. de contrôler et d'expérimenter scientifiquement ce que nous a appris l'empirisme sur cette plante ».

Le même anteur signale qu'il a vu vendre par un herboriste forain, sur le boulevard Sébastopol, à Paris, pour le traitement des rhumatismes, un mélange de racines de Bryone et de Tamus communis.

Employée fraiche, en frictions, contre les douleurs, la plante détermine souvent des éruptions; celles-ci sont-elles dues à la saponine soupconnée par ARTAULT?

La réaction violente n'est-elle pas due simplement à l'action mécanique des raphides? Le fait suivant plaide en faveur de cette hypothèse : si, après l'action du médicament, on fait des lavages à l'eau tiède, les douleurs n'en persistent pas moins, soit parce que le produit actif n'est pas soluble, soit parce que les raphides, enfoncées dans la peau, ne sont pas enlevées par les l'arages.

Enfin on peut admettre que les raphides pénétrant dans la peau par les frictions inoculent ainsi les bactéries de la surface de celle-ci: Staphylococcus, Streptococcus, Bacillus cutis, Micrococcus epidermidis albus, etc.

Nous avons récolté une très forte proportion de rhizome qui a été fixée. Nous nous proposons de faire l'étude chimique complète et de vérifier la présence de saponine entrevue par Arraut. L'exposé des résultats obtenus fera l'objet d'un nouveau mémoire.

VII. - LÉGISLATION

Les préparations, fragments de plante ou poudre, sont livrées aux camelots, qui les revendent accompagnés de prospectus.

Le tout est conditionné dans des aleliers de droguistes, d'berboristes, ou même de commercants n'ayant aucune notion de matière médicale.

La vente des spécialités pharmaceutiques par des marchands forains, concessionnaires des préparateurs, nous ramène aux débuts de notre profession quand les apothicaires étalaient au marché au milieu des écuelles et des échelles.

Il y a lieu de se demander quelles mesures pourraient être prises pour empêcher la vente de cette drogue, sur la voie publique, par des nonpharmaciens,

Les prélèvements pourraient être opérés soit à la suite des plaintes portées par les pharmaciens de la localité, soit directement par les commissaires de police ou par les inspecteurs adjoints, eux-mêmes officiers de police.

La plante examinée est une planté indigène; elle n'est ni vénéneuse, ni dangereuse.

La mention portée sur le prospectus de vente : « Plus de douleurs ».

puis, plus loin: « Frotter les parties atteintes de rhumatismes » donne, à la préparation en cause, un caractère nettement médicamenteux.

D'après la loi, la vente d'une plante médicamenteuse, effectuée dans un but curatif par un non-pharmacien, constitue une infraction à la loi du 21 germinal an XI.

(Travail du Laboratoire national de contrôle des médicaments.)

Dr JACQUES MAHEU,

Docteur ès sciences, Expert près les tribunaux. JEAN CHARTIER,

Licencié ès sciences, Préparateur à la Faculté de Pharmacie de Paris.

Sur la conservation des produits pharmaceutiques. Comprimés et biscuits.

Dans une note parue en 1914 (*), nous avons signalé quelques causes chimiques d'altération des comprimés; nous signalerons aujourd'hui quelques cas d'attaque de comprimés et biscuits médicamenteux par les insectes.

COMPRIMÉS

Nos constatations ont porté sur trois sortes de comprimés oubliés dans des sacs mal fermés en juillet 1914 et retrouvés en mauvais état en 1924:

- 1º Des comprimés de levure de bière renfermant le produit commercial sans aucune addition;
- 2º Des comprimés de thyroïdine contenant, en plus de la glande thyroïde desséchée, du fucus, du sucre, de l'amidon et de la gomme adragante;
- 3º Des comprimés d'ovarine, enfin, renfermant, en plus de la poudre d'ovaires desséchée, du sucre, de l'amidon et de la gomme adragante.

Dans ces trois variétés de comprimés nous avons constaté des perforations importantes, circulaires, et un examen attentif a permis d'y découvrir :

4º Un coléoptère minuscule, cylindrique, de 3 mm. environ de longueur, marron fauve, très finement velu, à élytres régulièrement stries et ponctués, à antennes terminées par une massue allongée de trois articles, présentant en un mot tods les caractères de l'Anobium ou

^{1.} Bulletin des Sciences pharmacologiques, 1914, 21, p. 90.

Sitodrepa paniceum (*), la vrillette du pain ou Drug store beetle des Anglais (*):

2º Une larve blanchâtre, légèrement arquée, à corps divisé en treize segments, à têle brune, écailleuse, armée de deux fortes mandibules, caractères (?) de la larve de la vrilleut éderile ci-dessus. Cette larve serait capable de ronger toutes espèces de substances « excepté la fonte de fer ».

La vrillette du pain est d'ailleurs un insecte commun: c'est le plus grand ennemi des livres de nos bibliothèques; sa larve, trouvée dans le chocolal, n'est pas inconnue des pharmaciens, car elle s'attaque aux plantes sèches et a été signalée par Datre (') dans l'agaric et différentes d'rogues, et par KELLDOG (') dans le droguier pharmaceutique de l'Université de Kansıs.

II. - BISCUITS

Des biscuit. à la santonine, oubliés pen lant cinq ans dans un tiroir de bois, renfermaient l'insecte et la larve de l'Anobium panice u ; nous y avons de plus trouvé le papillon d'une teigne peu reco mandable, la Tinca pellionella ou teigne des pelleteries, lépidoptère de très petite dimension (14 à 17 mm.), délica!, à alies antérieures jaunces à reflets soyaux, à ailes postérieures grisss; ce papillon possède de longues antennes et une courte trompe.

L'ITTE CONTRE CES INSECTES

Les instructions données par de nombreux auteurs, notamment par Houlserr (*) pour la destruction des insectes des bibliothèques [vapeurs de CS*, par exemple] (*) ne sont généralement pas applicables aux produits pharmaceutiques solides.

Connélis (*) a proposé de conserver, en présence de chaux, toutes les drogues sujettes aux attaques de larves d'insectes. Le rôle de la chaux, dit-il, « s'explique aisément si on se rappelle que la vie active n'est no sible ou en présence de l'eau ».

MERCE (°) a recommandé de conserver les préparations organiques

- i. Ditermination confirmée par l'abbé Laraci, le savant entom dogiste alençonnais.
- 2. Voir ces caractères dans Houleur : Les insectes ennemis des livres, p. 30.
- 3 Id., p. 35.
- 4. Am. Journ. of Pharm., 1893, p. 32:.
- 5. HOULBERT. Loc. cit., p. 39.
- 6. Loc. cit., p. 53.
- 7. Voir La Nature, 18 mai 1918.
- 8. Note Sur la conservation des mélicaments, 1876, p. 12,
- 9. Annales, 1908, p. 6.

desséchées et pulvérisées « à l'état sec dans des flacons de verre bien clos ».

Ces pratiques, la dernière notamment, sont ordinairement suffisantes pour éviter les altérations que nous senons de signaler; en cas d'insucés, il y aura lieu d'ajouter aux produits à conserver renfermés dans des boltes ou des flacons bien secs et bien clos quelques gouttes de chloroforme, produit qui possède, pour cet usage, les mêmes propriétés que le sulfure de carbone. En cas de conservation prolongée, la dose de l'antiseptique pourra être renouvelée chaque mois

Enfin, pour les matériaux qui, au cours de la préparation, ne sont pas soumis à une température suffisante pour les stériliser, on pourra détruire les œufs qu'ils peuvent contenir (*) [dans l'amidon, par exemple] en les chauffant à 110-125 pendant trente minutes (*).

M. BOUVET,

Docteur en pharmacie,
Li rencié ès sciences physiques.

REVUE DE PHYSIOLOGIE VÉGÉTALE

Lichens colorants et Lichens aromatiques.

- Noms des Lichens en langues étrangères: Esp.: Liquen. Port.: Musgo. — Ital.: Lichene. — Augl.: Moss. — All.: Mooslechten ou Flechten. — Hol.: Mos. — Pol.: Mech. — Suéd.: Mossa ou Lafvar. — Dan.: Fleigras. — Turc: Djiber ofou. — Russe: Moch.
- II. Historique: Les Lichens ont été les créaieurs de l'humus recouvrant le sol, et c'est la première leçon d'histoire naturelle qu'on nous apprenaît dans notre enfance. Après les périodes volcaniques, ce forent les seuls régétatux qui, en se développant sur les roches granitiques et en les désagrégeant lentement à la suite des gelées, donnèrent une mince couche de terre permettant à d'autres plantes de croître à leur tour.
- Les Lichens fournissent, depuis plusieurs siècles, des colorants jaunes, bruns, violets et pourpres.
- Le Roccella tinctoria D. et Ach. qu'on retrouve sur les rochers de Corse ou
- Hérisser. Altération et conservation des médicaments chimiques et galéniques. Thèse d'Agrégation, Paris, 1909, p. 124.
- Les gaz asphyxiants (chloropicrine, monochloracétone, etc.), merveilleux insecticides, ne peuvent évidemment être employés à cause même de leur toxicité.

de Sardaigne est décrit par Tuformastre (), dans son Traité sur les « Recherches des piantes », sous la dénomination de pontion fakos ou de thalassion fakos. Selon Boar or Sairt-Yiccarr, les Tyriens allaient le récolter à Madere et aux lles Canaries désignées sous le nom d'« Iles purpurines », à cause de l'abondance de cette plante.

Et c'est pour conserver le monopole de la pourpre de Tyr qu'ils lui donnaient une fausse origine.

Nous ajouterons, cependant, que la pourpre de Tyr la plus estimée était aussi fournie par un rochet épineux : le Murax tranaulus et que celle de Morée ou de Grèce provenait du Marex branalusis. La pourpre de ces molusques gastéropodes fut la pourpre noble et elle était vendue au poids de l'or. Sa qualité était telle, raconte Purraque (!), qu'alexanse, après la prise de Suss, en trouva dans le palais de cette ville un monceau de 30 Km évalué à 2,070,000 francs, amassée pendant cent quatre-ringt-dix ans, et cette pourpre avait conservé tout son éclat. Putsa (!) semble avoir connu l'orseille, et d'après lui on récoltait en Crète une espace de Phycos ou arbrisseau à foillage chevelu semblable au fenouil: cette description semble s'appliquer au R. timetorio DO.

Après les Tyriens, les Grecs reprirent le traitement des Roccella, mais l'usage s'en perdit jusqu'en 1300 où un négociant florentia, Ερόκικο, retrouva ses propriétés tinctoriales et sa préparation au moyen de l'urine et de la chaux.

Le procédé tenu secret ne fut dévoilé qu'en 1727 par ANTOINE PIERRE Misseu (*). Enfin, la fabrication de l'orseille se répandit en France en 1727, puis en Allemagne et en Angleterre.

Vers 1730, HELLOT () commença à préparer scientifiquement l'orseille et il remplaça le Roucella tintotris, par la Perella d'Auverjae et par d'autres Lichens à orseille. Par contre, les Lichens n'ont été utilisés comme parfums qu'à partir de 1880. A cette époque, on employait asser rarenent la Poutre de Mousse de chése à la confection des sachets de Chypre et de Peau d'Espagne, puis l'Infusion ou Tointare de Mousse de chése ou plus exactement d'Evernin prumestri, car les parfumeurs confondaient ces Lichens avec les Mousses.

Pour obtenir cet alcoolé :

1º Ils faisaient tremper vingt-quatre heures la Mousse de chêne dans l'eau; ls la versaient alors sur un linge, pour l'exprimer. Ce premier traitement avait pour but de laver et d'éliminer en partie les poussières, le sable et quelques autres matières étrangères.

2º Ils remettaient infuser deux jours dans un mélange froid de deux parties

- I. Théormastr, né à Brésos, dans l'ille de Lesbos, veres 372 avant Jácqs-Cansar, mort à Athènes en 288, composa environ 240 ouvrages, parmi lesqueis : 9 livres sur les « Recharches des phantes », où il classe et décrit d'innombrables espèces et 6 livres sur les « Causes des phantes » dans lesqueis il expose la différence entre les espèces, d'après la philosophie de ses maitres Pataro et Anstrorz.
 - 2. PLUTAROUE. Vie d'Alexandre, L. I, 8, p. 303.
 - 3. PLINE, Livre XIII, ch. xviii, p. 517. Traduct. E. Littré, Paris, 1848.
- 4. ANTOINE PIERRE MICHELI : Nova plantarum genera, p. 78, Florence, 1729.
- 3. Hellor, L'art de la Teinture des laines, p. 541-565, Paris, 1750.

d'eau de rose et d'une partie d'eau de fleur d'oranger. Après quoi, ils l'exprimaient avec soin et ils la faisaient sécher au grand air ou mieux au four itède. Ce deuxième traitement était destiné à atténuer son odeur trop prononcée de verdure:

3º Ils pulvérisaient grossièrement la Mousse purifiée et desséchée, en la frottant entre les mains;

4º Enfin, une dose de 100 gr. de cette poudre était mise à macérer pendant dix à quinze jours, dans 1.000 gr. d'alcool à 90° et le mélange agité de temps à autre.

Asprès décantation du liquide surnageant, suivie du passage à la presse du résirés du sis obtenaient l'alcoolé (ou teinture ou infusion) de Mousse de chêne à 4/40.

En Allemagne (*), on employait, comme en France, l'alcoolé à 1/10, les résinoïdes et l'essence concrète provenant de l'action des dissolvants volatils. Les Résinoïdes, les Extraits alcoolinues et les Essences d'Evernie pru-

Les Hésinoides, les Extraits alcooliques et les Essences d'Evernin prumastri (Mousse de chène) ont été surtout vulgarisés en France par R. Gatterossé (*), Deaux (*), Blin (*), Floriane (*), de 1910 à 1920.

Gartrossé le premier a isolé le principe odorant, en 1911, principe qu'il dénomma lichéade et que A. Srérn. Prac, Searm et Jescens, Rast et Hesse, E. Wroeken et L. Peiscuez identifièrent plus tard avec l'éverainte de michyle. Depuis 1908, les résinoïdes, les essences naturelles des Lichens, ainsi que les complexes synthétiques d'Everaine entent dans la composition des parlums dits Fougères, Foins coupés, Bruyères et des nombreux extraits de fantaisie tels que : Chypre, Feerla, Télel incarnat, Chénes de la forêt, Bruyère royale. Erica, Amourette, Alpe fleurie, Bois sacré, Frêt de Coimbra, Bords du Gange, Briss de l'Inde, Bouquet de l'Inde, Bouquet de Provence, Mas provençal, Lande en fleure, Mont Athos, etc.

Ils s'emploient d'autant plus que le marché est amplement approvisionné d'Evernia et que le traitement par les dissolvants volatils permet non seulement d'extraire très facilement les huiles essentielles avec leurs principes résineux et la chlorophile, mais encore d'éliminer au besoin les paraffines, les cires, les principes résineux aromatiques ou non, la chlorophile et les autres pigments colorés en brun, comme nous le verrons plus loin au chapitre VIII « Pérparation de l'essence naturelle

III. Origine botanique: Les Lichens appartiennent à l'embranchement des Cryptogames, à la classe des Chimpignons et des Algues, à l'ordre des Thallophytes, à la famille des Lichens (famille transitoire entre les Champignons Ascomycètes et les Algues).

- E. GILDEMEISTER. Les Huiles essentielles, 1914. Edition Schimmel, à Miltitz, près Leipzig. Seifensder Zeitung., 1907, 24, p. 393.
- 2. M. Gatterossé. Mousses et Lichens. Parlumerie Moderne, 1911, mai, p. 60; juin, p. 73; juillet 1914 et janvier 1914.
 - 3. Deaux. La Mousse de chêne. Parfumerie Moderne, 1911, p. 4.
- H. Blin. Utilisation des Licheus. Psrfumerie Moderne, 1917 et octobre 1919, p. 162 et 73.
- 5. FLORIANE. La Mousse de chêne et ses emplois. Parfamerie Moderne. octobre 1919, p. 167.

Les lichens résulleut en effet de la symbiose d'un chompignon avec une nique. G. Boxuna et Boxurs cont arrivés à séparer les deux éléments, à les cultiver, puis à reconstituer un Lichen, en les réunissant à nouveau : en cultiver, puis à reconstituer un Lichen, en les réunissant à nouveau : en cultiver, puis à reconstituer un Lichen, en les réunifiers. Tout Lichen comprend deux portions : la partie végétalive ou thailre et les fructifiestions.

Le thalle peut être d'aspect foliacé, crustacé, gélatineux ou fruticuleux. En examinant les coupes transversales au microscope, on voit qu'un Lichen est constitué par des filaments mycéliens ou des hyphes édopourus de chlorophylle, enchevètrés et englobant des cellules d'algues vertes arrondies ou vales appelées gonidies. Les parties externes des filaments sont souvent formées d'un lacis serré d'hyphes et portent les dénominations de rortus supérieur et inférieur: parfois les cellules des « cortex » se dess'chent et donnent une couche qui semble plus ou moins informe.

Les parties qui renferment des algues à chlorophylle constituent les régions gonidiales; le centre porte le nom de moelle ou de région médulaire, en général, les hybres sont plus ou moins serrés dans cette nartie médique.

Les fructifications comprennent: : ! les apothrcices qui ont habituellement. l'aspect d'une touge et constituent une zone semblable à celle de l'hyménium chez les Champignons Assomyeètes, elles contiennent des cellules spéciales renflées en massues, serrées les unes contre les autres, appelées sagues ou thèques, et renferment les spores; fréquement les asques sont intercalées à d'autres cellules stériles, de forme cylindrique, ou paraphyses, qui, parfois, sont bifuruées à leur sommet.

2º Les Lichens possèdent encore comme organes de multiplication accessores des sortes de petites bouteilles ou spermogonies remplies de spermities ou variétés de spores ou conities;

3º Au moment de la reproduction, l'association de l'algue et du champignon est rompue et il apparait sur les parties latérales des ramifications
dites sorédies ou sovédious ressemblant à de petits bourgeons globuleux, constitués par des filaments mycéliens et des gonidies : ces sorédies sont destimées à reproduire de nouveaux Lichens. Les éthers chromogènes des acides
cétrarique, vulpiuique et chrysophanique existent à l'état cristallisé, en
dehors des hyphes et semblent des produits d'excrétion. En utilisant le
réactif sulfo-vanillique, floxceax (') a montré que l'orcine se rencontre en
quantités infinifésimales cher l'algue et qu'on la retrouve surtout chez le
champignon, dans les organes de reproduction : apothécies, spermogonies et
sorédies.

Il existe dans divers types de itoccella et de Deudographia une diastase fortement fixée au Lichen et provoquant en présence de l'eau, de l'air et de l'ammoniague la formation d'orseille.

Les Lichens englobent plusieurs milliers d'espèces vivant surtout sur les rochers, sur les écorces des arbres et sur le sol. L'industrie n'utilise, jusqu'ici, que les Lichens de la famille des Parmélincées et des Cludonincées, comme Lichens colorants ou aromatiques.

 PAUL-LOUIS RONCERAY. Contribution à l'Etude des Lichens à orseille (Th. Doct. Univ. Pharm., A. Joanix, édit., Paris, 1904).

I. - LICHENS COLORANTS

- 1º Les Lichens colorant en laune ne comprennent guère que le Lichen vulpin : L. imbricaria ou l'armelia parietina.
- 2° LES LICHENS COLORANT EN BRUN SONT : le Lichen pulmonaire (Lobaria pulmonaria), le L. pustuleux ou Sticta pulmonaeca Achar. 3° LES LICIENS COLORANT EN ROUGE OU EN POURPRE englobent :
- A. Les Licheus dits de mer, récoltés exclusivement sur les rochers des bords de la mer, frutescents, formés de rameaux cylindriques ou aplais. D'après RONCERN, les principales Orscilles de mer sont: les O. des Canaries, de Madère, de Mogador, de Sardaigne, de Ténériff, toutes fournies par le Roccella intentoria DC.; les O. de Manille (Gorée), provenant du R. portentosa Mtg., l'O. d'Angola fournie par le Roccella Moutaquei Bel., l'O. de Valparaiso, du R. portentosa Mtg.
- Ces espèces sont peu employées aujourd'hui et suivant M.AOUET, quoiqu'on fasse venir les Lichens d'un peu partout, il n'existe que 4 espèces commerciales types : l'O. de Mozambique (R. Montagnei Bel.), l'O. de Madagascar (R. Montagnei Bel.), l'O. du Cap vert (R. Linctoria DC.) et l'O. de Californie (Dendographia leucophea Darbish.).
- B. Les Licliens de terre récollés à l'intérieur du continent sont généralement crustacés et appliqués sur les rochers des montagnes; ils appartiennent au genre Variolaria (V. orcina, V. dealbata) et croissent sur les montagnes des Alpes, d'Auvergne et des Pyrénées.
- 4º LICHENS COLORANT EN VIOLET OU EN CRAMOISI: Les Lichens à couleur rouge ou pourpre précédemment mentionnés, macérés dans l'urine en fermentation, donnent les couleurs violacées connues sous le nom d'Orseille (ancien français orsole), Orchilla (Esp.), Orcella et Oricello (Ital.), Orchil ou Cadheard (Anl.), Faerberflecta (All.), ou encore désignées sous les dénominations de Persia et Cutherr.
- Nota: Suivant leur provenance, les Orseilles sont dites Orseilles de mer (O. des lles, O. de Corse, O. des Canaries, etc.) ou Orseilles de terre (O. d'Auvergne, O. de Lyon, O. des Alpes, etc.).
- Ces Orseilles donnent des tons rouge cramoisi bien inférieurs aux divers rouges végétaux ou animaux et très inférieurs aux beaux rouges synthétiques, mais résistant mieux au temps et à la lumière.
- On les retroure fréquemment cependant dans de nombreuses formules de parfumerie, telles que des eaux de dutifrices à bas prix et surtout des eaux de quinine destinées aux salons de coiffure, car elles ne so fixent pas sur le linge. Il y a quelques années, on les utilisait encore dans diverses préparations alcalines : ni leur has prix, ni l'eur résistance aux alcalis ne peuvent

ustifier leur emploi à notre époque; tout préparateur qui connaît son métier les remplacera avantageusement par des dérivés chimiques, colorants basiques et surtout par des dérivés acides ou sulfonés.

5° LICHENS COLORANT EN BLEU. PRÉPARATION DU TOURNESOL: Les Lichens du genre Lecanora (L. parella Ach. et L. tartarea Ach.) croissent abondamment en Suède et en Ecoses. Réduits en pâte, puis mélangés à des cendres gravelées et à de l'urine en fermentation ou à de l'ammoniaque, ces Lichens constituent le meilleur tournesol et le puis sensible comme réactif colorant.

Il est préférable aux autres tournesols retirés des Roccella tinctoria et des Varioharia. La pâte obtenue est généralement divisée en petits cubes ou en trochisques, que l'on fait sécher; elle renferme beaucoup de calcium, de potassium ou d'ammonium combinés à l'état de carbonates et de sulfates et parfois même mélangée à d'assez fortes proportions de sable.

Elle contient ensuite une combinaison de quatre matières colorantes (Erythroléine, Erythrolitmine, Azolitmine et Spaniolitmine, R. Kaxe); ces matières colorantes sont insolubles dans l'alcool absolu ou d'un titre élevé, solubles dans l'alcool faible et très solubles dans l'eau.

Nous indiquons ici quelques détails sur ce colorant bleu, car il sert à préparer la *Teinture de tournesol*, qui est indispensable dans tous les laboratoires d'essais et d'analyses (*).

- 1. Préparation de la teinture de tournesol : 1º On pulvérise 123 gr. de tournesol et on le fait bouillir avec 300 gr. d'alcool à 85º pour éliminer les impuretés;
- $2^{\rm o}$ On enleve tout l'alcool à $85^{\rm c}$ et on verse sur le résidu 920 parties d'eau distillée, on chauffe jusqu'à + 70 à + 80°;
- 3° On filtre dans un fiacon contenant 100 gr. d'alcool à 90°, pour assurer sa conservation. Le liquide obtenu est bleu. La dose de 125 gr. de tournesol doit donner au minimum 1.000 gr. de teinture, sinon compléter le poids de 1 K° en ajoutant une quantité suffisante d'eau distillée:
- 4* Pour rendre la teinture de tourneas sansible: On preed 300 gr. du produit précédent et on ajoute progressivement quelques centimètres cubes d'acide sullurique ditué dans l'eau à 1/5, en ayant soin d'agiter vivement, après chaque addition. Des que la teinte passe au rouge vienex (presque rouge), on mélange ces 500 gr. aux 300 gr. de teinture de tourneas) que l'on a mis de côté. La teinture est dors beaucoup plus sensible à l'attien des alcalit ou des acides.
- Le papier de tournesol seasible se prépare en trempant du papier filtre blanc dans la teinure ci-dessus et en le séchant à l'air et à l'abri des vapeurs de laboratoire (alcalines ou acides).
 - Le papier bleu de tournesol s'obtient en employant de la teinture de tournesol sensibilisée et ramenée au bleu par addition d'ammoniaque.
- Le papier rouge de tournesol est trempé dans de la teinture sensibilisée et ramenée au rouge, par addition d'acide sul'urique dilué à 1/5°.
- On coupe ces papiers en lanières et on les conserve dans des flacons cols droits bouchés à l'émeri.

II. -- LICHENS AROMATIQUES

EVERNIA ET STICTA.

tes Lichens aromatiques appartiennent aux genres Evernia et Sticta, mais on peut éliminer les Sticta qui sont plutôt une impureté qu'un constituant habituel des mélanges d'Evernia.

- Synonymes de l'Evernia : 4º Dénominations exactes : Evernie du chêne. — E. des abres fruitiers, des Robinia ou des Abiétinées (Evernia prunastri Ach. et Evernia furfuracea Ach. et E.);
- 2º Dénominations inexactes ou désuètes: Mousse de chêne Muscus arboreus, Muscus avacie, Lichen prunastri L. l'armelia prunastri Ach. Physeia prunastri D. C. Lobaria prunastri Hoffm.;
- 3º Dénominations étrangères : Esp. : Liquen ou Musgo de encina ou mieux Evernia verde. Port. Musgo carvatho ou mieux Evernia revalto. Ital. : Lichene quercia ou Evernia quercia. Angl. : Oak moss ou mieux Evernia green. All. : Eiches moosficten ou Eichesvernia. Holl.: Mos eikenboon. Pol.: Mech debiny. Sudé : Mosso ou Lafvar. Dan. : Fielgrass ballut ou egetree. Turc : Djither otou mesché. Russe: Moch' dubokiknovennoi.
- II. Historique : Voir l'historique sur les Lichens colorants et aromatiques, p. 577.
- III. Origine botanique: Les Everuis appartiennent à l'embranchement des Cryptogames, à la classe des Champignous et des Algues, à l'ordre des Thallophytes, à la famille des Licheus (famille transitoire entre les Champignous Ascomycètes et les Algues), au genre Evernia et à l'espèce prumatri ou furfuracea.
- Les Evernta sont des Lichens corticoles, à thalle glauque, dressé, rarement pendant, comprimé, lacinié et généralement assez peu fructifères.
- Les apothécies sont rares, de même couleur que le thalle, peltées, pédiculées et latérales. Par contre, les sorédies sont nombreuses, petites et donnent, le long des rameaux, deux lignes ondulées blanches.
- IV. Provenance: Les Evernia prennent, de jour en jour, une importance plus grande en parfumerie.
- En raison des demandes, la Mousse de chêne est souvent un mélange d'Evernia prunastri Ach, d'Evernia furfuracea Ach. EZ. et parfois de Sticta pulmonacea Ach. Lorsqu'elle renferme ce dernier Lichen ses proportions sont faibles, car il est moins répandu et, par suite, d'un prix plus élevé que les deux autres.
- La différence au point de vue parfum est peu marquée chez ces trois espèces.

La meilleure variété en France est l'Evernia prunastri des chênes

géants de la forêt de Fontainebleau, pois de la Côte-d'Or, des forêts des Vosges, des montagnes boisées de l'Ardéche, du Massif Central, des Basses-Alpes et du Var (forêt du Dom). Les cèdres multi-centenaires de l'Atlas fournissent encore des Evernia furfuracea, que l'on envoie à Grasse, mais le grand pourvoyeur de l'univers est la Tchéco-Slovaquie et principalement les forêts de Bohème.

Nous avons indiqué la valeur de la Monsse de chine, suivant sa provenance, car l'Evernia prunastri ne croît pas que sur le prunier et sur les arbres fruitiers, sur les chênes, mais encore sur le Robinia pseudo-Acorène et sur un grand nombre d'Abiétinées. Les Evernia qui poussent sur les chênes, sur les arbres fruitiers et sur les robiniers ont une odeur plus fine et plus tenace; leur aspect permet de reconnaître la nature de leur support.

L'Evernia des Chênes est de couleur vert clair.

L'Evernia des arbres fruitiers et des robiniers est vert clair plus cendré.

L'Evernia des Abiétinées (pins, sapins et cèdres) est grisâtre à la face supérieure et noirâtre à la face inférieure. A signaler ce détail très intéressant : le feutrage du Lichen de cette dernière variété retient toujours plus ou moins de feuilles d'Abiétinées. Ces aiguilles et les traces de résine qui viennent souiller le thalle lui communiquent une odeur térébenthacé moins agréable; de plus, les Evernia des Conifères sont moins parfumés que les autres. Voilà pourquoi nous avons indiqué en dernier les Evernia des Basses-Alpes, du Var, du Maroc, de Tchéco-Slovaquie et de Bohème.

Les vendeurs n'ignorent pas ce détail, mais ils ne peuvent pas entreprendre d'enlever soigneusement toutes les aiguilles de pin fixées dans let thalle des Evernies.

Avant de passer un marché important, l'acheteur doit donc demander un échantillon copieux de un ou plusieurs kilogrammes, pour se rendre compte de la coloration et surtout pour rechercher les aiguilles des Abiétinées souvent brisées, mais faciles à retrouver à la loupe, même dans le cas de récolte suivie d'un triage qui est toujours partiel (*).

V. — Miorographie et localisation des principes constituante: Si l'on examine au microscope une coupe d'Evernia prunastri faite perpendiculairement à la surface, on voit que les cortex inférieurs et supérieurs sont épais, formés de cellules à parois sclérosées avec petits lumens arrondis. Ces cortex sont bien délimités et donnent l'aspect d'un parenchyme. Entre les cortex se trouve la moelle constituée par des hyphes

Le Comité interministériel des Plantes médicinales et des Plantes à essence publie, dans sa 7° série des planches en couleur, d'excellents dessins des deux Everain.

plus ou moins enchevâtrés. Les gonidies se groupent en petiis Ilols de 3 à 5 cellules arrondies, peu riches en chlorophylle, disposées sans ordre. Chez certaines variétés provenant des Abiétinées, le lacis d'hyphes peut être encore plus lâche et les gonidies peuvent se localiser dans les régions situées entre les parties inférieures internes des cortex et les parties supérieures de la moelle.

Le lavage à l'hypochlorite de soude semble altérer l'oléo-résine et l'orcanette acétique que nous avons employée a l'inconvénient de colorer, en plus de l'essence, les huiles fixes et les corps gras. Aussi, il nous a été impossible de localiser, jusqu'ici, l'oléo-résine seule; elle semble se trouver dans les hyphes, à côté des corps gras et de l'orcine signalés par Roxceax ("). Nous répétons ici que cet auteur a démontré en utilisant le réactif sulfo-vanillique que l'orcine se rencontre dans les organes de reproduction du champignon (apothècies, spermogonies et sordélies) et que les globules gras se trouvent dans les hyphes.

- VI. Préparation de l'essence d'Evernia: Il existe cinq variétés d'essence d'Evernia, mais les deux types les plus répandus dans le commerce sont :
- 1º L'Essence concrète obtenue par l'emploi des dissolvants volatils (Cire d'Evernia).
- 2º L'essence absolue liquide provenant également de l'usage des dissolvants volatils, colorée en vert toncé ou en brun-vert.

Cette dernière peut se préparer, soit en ajoutant de la parafine ou une cire dure fusible vers + 70°, à l'essence concrète, ce qui permet de broyer le mélange au mortier. On ajoute assuite de l'alcool éthylique à 35°-96°; l'alcool dissout l'huile essentielle, la résine et la chlorophylle. On filtre au papier : les parafines et les cires restent sur le filtre, puis élimine l'alcool par distillation sous pression réduite. L'essence liquide ne renferme alors que des traces de cires qui ne précipitent plus ultérieurement et qui servent à fixer, mais elle contient toujours de lu chlorophylle colorant intensivement les préparations en vert clair.

Lorsqu'on veut préparer des extraits aux fleurs à peine teintés ou incolores, on peut utiliser deux autres variétés d'essences absolues liquides.

- 3º L'essence alsolve liquide provenant des dissolvants volutifs, très lègèrement colorée en vert feuille morte, ou en brun clair, est obtenue en ajoutant un peu de chaux éteinte au soluté alcoolique précédent filtré et contenant les matières résineuses et l'huile essentielle mentionnée di-dessus.
- Ce laquage de la chlorophylle doit être partiel et non poussé à la décoloration complète, car il a l'inconvénient d'atténuer et de modifier légèrèment l'odeur, de précipiter en même temps une partie des résines

également odoriférantes et fixatives; on le remplace de plus en plus par le procédé ci-dessous n° 4.

4º L'essence absolue liquide provonant des dissolvants volatis, it peine colorée ou incolore, préparée avec l'essence concrète et divisée comme il a été précédemment menionné (a 1º) est additionnée de la moitié de son poids d'alcool éthylique pur à 95° ou d'alcool méthylique bien rectifié à 95°, puis entrainée à la vapeur d'eau : elle donne une essence semi-fluide, incolore et cristallisant facilement.

On élimine les faibles proportions d'alcool qu'elle contient par redistillation dans le vide.

5º Le dernier type d'esseuce semi-fluide d'Evernin obtenu pur épnisement à l'alcool éthylique ou méthylique est en réalité un Extrait alcoolique de consistance visqueuse et contenant de fortes proportions d'alco-résine, de chlorophylle et de divers principes extractifs (lichenine, pigments colorés en brun, traces de cires et de corps gras, etc.); il peut être utilisé comme fixatif et comme colorant vert clair pour les Chypres et pour diverses lotions.

Rexiooux: Quelques fabricants entraînent purement et simplement l'essence d'Evernis, en faisant passer un courant de vapeur d'eau dans l'essence concrète obtenue, comme il a été indiqué au n° 3 et additionnée d'up peu d'alcool : ce procédé est d'ailleurs utilisé pour beaucoup d'essences absolues liquides provenant des dissolvants volatifs. Si nous préconisons d'ajouter ici un peu d'alcool établique, c'est en vue de former de l'éverniste d'éthyle ou de méthyle, car l'éthérification partielle donne une oder plus agréable à l'huile essentielle. Lorsy'un utilisé l'extrait résineur provenant du traitement de l'Evernis par l'alcool, il est inutile d'ajouter de l'alcool.

On pourrait encore employer le traitement de l'extrait alcoolique concentré par l'accione qui ne dissout ni la chlorophylle, ni les pigments colorés, ni les résines, et elle donne, par saite, de l'éverniate de méthyle incolore.

VII. — Rendements en essences d'Evernia, suivant les dissolvants employés: Lu préparation des essences de Mousse de chêne a pris un tel développement, que l'on utilise aujourd'hui les extracteurs spéciaux de Gaurrary, à compréssion alternative facilitant le traitement en vase clos par l'éther de périole ou par le benzol.

On emploie les trois solvants ci-dessous :

1° L'alcool éthylique ou l'alcool méthylique pur (') donnant un rendement de 8 à 9 K° pour 100 K°, non pas d'essence, mais d'extrait alcoolique concentré ou résinoïde (*) semi-fluide, d'excellente qualité,

- L'odeur semble p'us agréable lorsque l'essence a été obtenue au moyen de l'alcool méthylique.
- Ces résinoïdes portent encore les dénominations commerciales de : résinodores, résinaromes, fixadors, fixaromes, gomodors, clairs.

mais trop riche en principes extractifs et particulièrement en chlorophylle colorant les préparations en vert:

- 2º Le benzol très pur (¹) dont le pouvoir dissolvant est deux fois plus grand que celui de l'éther de pêtrole; il fournit un rendement de t K* 7003 2 K** 300 d'essence concrète pour 100 K** d'Evernin. Le benzol donne une bonne essence concrète, mais il a l'inconvénient de colorer plus fortement en brun que l'éther de pétrole;
- 3° L'éther de pétrole pur (°), distillant de $+50^{\circ}$ à $+75^{\circ}$, abandonne après évaporation de 0 K° 200 à 0 K° 300 d'essence concrète pour 100 K° $^{\circ}$ d'Evernia. Si l'Évernia a été desséchée préalablement, le rendement peut atteindre de 0 K° 270 à 0 K° 400 pour 100 K° ;
- 4º 100 gr. d'essence concrète provenant des dissolvants volatils fournissent en moyenne 10 gr. d'essence liquide d'Evernia.
- VIII. Expédition des essences précédentes : Employer uniquement des récipients de verre. Eviter le fer-blanc et peut-être l'aluminium.

(A suivre.)

R. CERBELAUD.

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I. LIVRES NOUVEAUX

GRAMER (M.). Les sucres et leurs dérivés. Préface du professeur Prierr. Iu vol. in-16, 360 p., 6. Dons et C.º, édit., Paris, 1927. — Il n'ya que quelques dizànes d'années que fon a entrepris systématiquement, du point de vue scientifique, l'étude des hydrates de carbone. Cest Ex. Fissura qui, le premier, répandit quelque clarté sur le domaine des monosaccharides dont l'histoire presque tout entière lui est due ; il reproduisit quelques composés de la classe des glucosides, mais ne consacra pas son activité à l'étude de polyvaccharides tels que l'amidon et la cellulose.

Depuis une vingtaine d'années, grâce aux recherches des savants anglais, américains et allemands, nos connaissances se sont largement étendues et certaines de nos coucevitions modifiées.

- La méthode de méthylation des sucres, découverte par Punns et lavise, marque l'un des plus grands prorpès réalisés depuis Fiscais, are ile a, entre les mains d'Hawourn et Hisat, fourni des renseignements précieux sur la constitution, jusque-là pue ibeuidée, de cettains disaccharides. Les combinaisons accitoniques des socres, leurs dérivés actionlogéaés sont devenus d'ausage courant pour la synthése de disaccharides ou de glucosides; il en est de même des dérivés triphényl-méthylés dont l'un a permis à Hauszaion de reproduire arthificiellement le gentiobiose.
- 1. Les rendements en essences nous ont été fournis par le Comité technique et scientifique de la Revue des Parlums de France, de Grasse (A.-M.).

Nos idees se sont modifiées en ce qui concerne la forme de la chaine carbonée des sucres aidélyátiques et cécioniques : Totares admentait pour cetter forme celle d'un cycle furanique: on envisage, aujourd'hui, la possibilité d'existence d'un cycle d'oxyde d'amylene. D'après illussos et Letwes, la voie purement physico-chimique permettrait même de trancher entre les deux possibilités.

Les hydrates de carbone condensés : amidon, cellulose, font aujourd'hui l'objet de recherches de nombreux travailleurs, mais les résultats atteints ne

sont que partiels.

sons que partez.

Il est malaise se rendre, présentement, un compte exact de l'état de lit est malaise en suspens et de se reconsultre an milieu de l'ama des observations et suspens et de se reconsultre an milieu de l'ama des observations et de la combreux périodiques. Depuis le traité magistral de 1. Moquense, Les serces et Jeurs principaux dévries, il n'avuit paru, en langue française, aucun ouvrage qui renneignat sur les récentes acquisitions fattes dans ce domaine. Il faut savoir gré à M. Caxaz d'avoir su dégager de la multiplicité des faits conous ce qu'il y a d'essentiel et de fondamental et de nous le présenter, en un recouver sississant, sous la forme d'une monographie qui résume les vues actuelles sur la structure des sucres. L'auteur passe successivement en revue les monosaccharides (ples polysoccharides (bioses et polysose), les hydrates de carbone (amidon, glycogène, inuline, cellulose).

Tous renseignements d'ordre biologique, médical, industriel ou analytique

ont été délibérément laissés de côté.

VAN EERDE (1816 W. J.). Nouvelle contribution à l'étude des cessences de Graminées indiennes (Niewe bijdrage tot de kennis der indische Grasoliën). Thèse Doct. Sciences naturelles de l'Université de Leyde. Une booch. in-8*, 149 p. En. Ino., impr., Leyde, 1932. — Après d'intiressants chapitres touchant les généralités sur les essences de Graminées du groupe des Jardropogou (incl. Cymbopogou, Veiverira, Amphilophis, etc.) leur historique, leur localisation et leur composition chimique, l'auteur d'essences spécialement distillées à son intention, à l'établissement botanique de Buitenzorg, sous le contrôle du D' A. W. K. p. lovo. Les essences étudiées son celles de l'Amphilophis odorata A. Casurs

(Andropogon odoratus Lisb.), d'un Cymbopogon encore indéterminé, qui a reçu provisoirement la désignation Cymbopogon nº 2, du Cymbopogon pro-

cerus A. Canus et de l'Amphilophis intermedia Stapf.

Entre autres éter impunions intermeute Stapi. Entre autres éterminations physiques et chimiques, celles de la densité, de l'indice de réfraction à 20° et du pouvoir rotatoire à la même température sont respectivement:

D	 		=	0,9352	1,0242	1,0334	0,9830
N _{10.200}			=	1,48511	1,5164	1,5183	1,5018
3 p zo			=	- 37°22	+ 1017	- 8*25	- 9°50

La première de ces essences reuferme du bornéol, du géraniol et de l'acide para-méthoxycinnamique; la seconde et la troisième contiennent 51 °/o et 34 °/o d'un éther phénolique, l'élémicine; toutes quatre renferment de l'acide butyrique, d'autres acides et divers alcools, libres et éthérifiés.

Ce travail, soigné et précis, qui fait le plus grand honneur à son auteur, a été effectué au laboratoire du professeur L. van Itallie.

R. WEITZ.

Formulaire des Pharmaciens français (F. P. F., 1927), 12º dition. Ivod, in-16, 30 p. Prit: broeds, f. fr.; reilé, 19fr.; porten sus, 1 fr. 50. Imprimerie Gnautr, à Saint-Cloud, 1927. — Depuis quelques années, Pancien Formulaire de la Société des Pharmaciens de Loire est devenu le Formulaire des Pharmaciens français, adopté par l'Association générale des Sypdicats pharmaceutiques.

Comme en 1923, l'édition actuelle a été élaborée par une commission dirigée par notre confrère et collaborateur A.-L. MALMANCHE, dont la haute compétence et bien connue.

Cette nouvelle édition, aussi claire et conçue dans le même but pratique que ses devancières, a subi quelques modifications; la nomenclature des produits nouveaux a été tenue à jour, le mode de stérilisation des solutions injectables a été précisé à la lumière des récents travaux. Les modes d'emploi et la posologie sont parfaitement indiqués.

Le chiffre du tirage de ce Formulaire suffit à indiquer qu'il a sa place acquise dans chaque officine. Il rendra aussi service au médecin, en lui fornissant des formules ju/licieusement établies, correspondant à des préparations de bon aspect et d'un prix abordable, ce qui méaagera souvent les intérêtt des malades ou des œuvres d'assistance. De plus en plus, les praticiens sont appelés à consulter les ouvrages de ce genre, dont les éditions successives les tiennent au courant des progrès et des nouveautés de la thé-neputique.

R. WEIT.

HEM DE BALSAC (Ravsono). Le sulfate neutre d'atropine en pathologie cardio-vasculaire et son application au diagnostie et au traitement des troubles fonctionnels du œuer. Pratique cardio-vasculaire: l'attropine. Un vol., 22 p., 7 pl., Dox, édit., Paris, 1927. — Vouloir analyser en quelques lignes les effets d'une substance pharmaco-dynamique bien définie comme le sulfate neutre d'atropine sur l'ensemble de l'appareit cardio-vasculaire est d'autant plus impossible que l'auteur y consacre un volume entier et étudie l'action de cette d'orges sur cheus enfoite de d'abord à l'état normal, puis lorsqu'elle est pathologiquement troublès.

Cette étude, toujours objective, est très documentée, animée d'un esprit clinique, critique et éclectique.

Des conceptions pathogéniques, parfois hardies, s'opposent, avec toutes les réserves néessaires, à l'exposé pratique de ce que le cardiologue est en mesure de demander à l'atropine soit comme aide diagnostique, soit comme agent thérapeutique.

La lecture, d'ailleurs aisée, doit intéresser, non seulement le praticien et le spécialiste, mais aussi le chercheur, soit que celui-ci se consacre à l'expérimentation et à l'étude, soit au contraire qu'il veuille trouver à la médication belladonée des applications nouvelles.

J. M.

2º JOURNAUX - REVUES - SOCIÉTÉS SAVANTES

Chimie générale.

Carbures linéaires deux fois acétyléniques vrais. C''ill' et C'''' l'''. LESPIROU. C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 8, p. 400. — Si l'on traite le liquide provenant de la dissolution du magnésism dans un melange d'éther et de bromure d'heptaméthylène par le dibromo-2-3-propène, on obtient un mélange complete, d'où l'on peut isoler un bromure Cli''-CBR--C(II') - CBr--CIII', qui, par l'action de la potasse alcoolique, donne le tridécadine. De portions à point d'ébullition felre séparées par rectification du mélange primitif de bromures on isole, après traitement par la potasse alcoolique, l'écossadine, provenant vraisemblablement de la formation au cours de la réaction magnésienne du dérivé magnésien du bromure de tétradécamé-thylène.

Méthode de synthèse des aldéhydes 2-bromées. Kirrhann (A.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 9, p. 525. — La méthode consiste à traiter les acétals des aldéhydes par le chlorobromure de phosphore:

 $R.CH^{\bullet}.CH(OR^{\epsilon})^{\bullet} + 2PCI^{\bullet}Br^{\bullet} = R.CHBr.CHO + 2R^{\epsilon}Br + HBr + POCI^{\bullet} + PCi^{\bullet}.$

Préparation et composition des phospho et arxéuio-conjugués céruléo-molybdiques cristallisés. Braisé 5./ c. R. A.c. Sc., 1927, 134, nº 41, p. 687. — Le composé qu'on obtient par action de l'aluminium sur une solution renfermant du molybdate de sodium, de l'acide sulfurique et du phosphate disodique, est un produit cristallisé bleu, appelé par l'auteur phospho-conjuqué céruléo-molybdique, de composition (§400°). MoD'P POPII-AIPO, ayant par conséquent la constitution d'un phosphomolybdate de molybdényle; c'est ce composé qui se forme toutes les fois que MoD' est réduit en présence de l'ion PD', et qu'on confond habituellement avec le bleu de molybdène. L'auteur a obtenu également un arsénio-conjugué tout à fait semblable au phospho-conjugué.

Action des dérivés organomagnésiens sur les N-tétréthylphtalamides Maru (N.). C. H. de. Sc., 1927, 184, n° 11, n° 689. — Les N-tétréthylphtalamides méta et para, traitées par le bromure d'éthylmagnésium, donneu un mélange de céton-eamide c'HF.0.O.(N°CHP) : de de diéctone C'HC(O.CHP). La N-tétréthyl-ortho-phtalamide donne un mélange de céton-eamide et de diéthylphtalide.

P. C.

Sur quelques synthèses de glycols à fonction éther-oxyde. Goocnor (M.). C. R. As. Sc., 1927, 184, n° 13, p. 830. — Paraction des organomagnésiens sur le diglycolate d'éthyle on obtient des glycols à fonction éther-oxyde de la forme R'=COH.CH!-O.CH'-COHI-H'.

P. C.

Nouvelle méthode de préparation des acides a-cétoniques. Barré. C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 13, p. 825. — A basse température, le bromure d'éthylemşmésium ne réagii que sur la fonction éther-sel du diéthyloxanate d'éthyle CPP-0, O.C.O. N(CPP-7); no blient ainsi la diéthylamide de l'acide s-ethyl-s-oxybatyrique (CPP-COH).CO.N(CPP-7); mais en même temps il se forme le produit cétosique intermédiaire, c'est-à-dire la diéthylamide de l'acide propiony/formique CPP-0.C.O.N(CPP-7), don't l'hydrolyse par l'acide chlorhydrique difué conduit à l'acide propiony/formique. Le fait qu'on peut limiter la réaction à son terme cétonique permet de l'utiliser comme méthode de préparation des acides s-eétoniques.

Préparation générale des hydrocarbures, par réduction des substances organiques. Emploi du carbone et de l'oxyde de carbone. Carranou (1). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 13, p. 838. — Par chauffage des corps à fonctions hydro-oxygénées (acides, alcools, éthersoxydes, aldéhydes, ections, etc.) arec l'oxyde de carbone en présence de charbon de bois, vers 400°-450°, on obtient les carbures saturés ou éthyléniques corre-pondants. P. C.

Micro-titrage des ions chromique et baryum basé respectivement sur la disparition ou l'apparition de la coloration jaune due aux ions chromiques. Le Guyon (R.-F.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 15, p. 945.

Addition de l'acétylène à l'oxyde de carbone: synthèse de la quinone. Dunaro (J.F.) et Banos (M.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 16, p. 972. — En faisant passer un mélange d'acétylène et d'oxyde de carbone dans une solution de chlorure cuivreux dans la pyridine, on obtient de la quinone.

P. C.

Un exemple d'éther-oxyde d'hydrate de cétone. Acides benzalphényléthylsucciniques et benzylphényléthylmaléiques. Boucaux (J.). C. R. As. Sc., 1927, 184, nº 24, p. 1235. — L'anhydride

maintenu à l'ébuilition pendant plusieurs heures avec une solution de potasse ou de soude, se transforme en acides bibasiques et éthyléniques, de formule

L'auteur a isolé quatre de ces acides isomères, dont trois ont été étudiés; ces trois acides doument Chacun un anhydride normal par l'action ménagée de l'anhydride acétique, mais une ébullition de trois heures avec l'anhydride acétique fournit avec les trois acides un seul composé, qui est l'anhydride acétique fournit avec les trois acides un seul composé, qui est l'anhydride initial, dont ils dérivent par l'action des alcalis.

P. C.

Sur l'érythrite acétylénique CH'OH. CHOH. C \equiv C. CHOH. CH'OH. LESPIRAU. C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 22, p. 1329. — Ce composé s'obtient par hydratation par l'eau du dioxyde:

$$CH_a - CH - C = C - CH - CH_a$$

L'explirite acétylénique obtenue fond à 113-415-5; elle founait un dibromare, une diméthyline biprimaire CHOCHP. CHOH. C≡ C. CHOH. CHUCH-'obtenue en traitant le dioxyde d'éthylène par l'alcool méthylique en présence d'acide sulfurique), deux chloro-éthylines stéréo-isomériques CHUC. CH (OCHP). C≕ C. CH(OCHP). CHCU.

Sur la constitution des chlorures d'acides »acctoxytés. BLAISE (R.S. 1) et Hazase (R. P. A. C. S., 1937, 134, nº 22, p. 1332. — Si fron traite le chlorure »acctoxyisobutyrique (CPI)*S. (0.00. CPI). COCI par le tendre en présence de chlorure d'aluminium, on obtient un mélange d'acctoxyisopropylphényleétane (CPI)*S. (0.00. CPI). CO.CPI et de cycloacital ovyisopropylphényleétane (CPI)*S. (0.00. CPI). CO.CPI et de cycloacital ovyisopatyrique de l'accidentence:

En remplaçant le benzène par le p-xylène, on obtient les dérivés correspondants; toutefois il estimpossible dans ce cas d'isoler le cycloacétal, dont on cetrouve seulement les produits de dédoublement.

Il y a donc lieu de considérer les chlorures des acides ≃acétoxylés comme susceptibles de réagir sous deux formes isomères; l'une de ces formes, cyclique, correspondant aux cycloacétals, s'isomériserait en la seconde, acyclique, sous l'influence du chlorure d'alominium.

P. C.

Sur la β-pyridy1-apyreolidine (nornicotine). Polosovski (Max et Monzal). E. H. de. Sc., 1927, 184, n° 22, p. 133. — L'oxyde de nicotine, traité par l'athydride acétique, fournit l'acétylnornicotine, dont la saponification conduit à la nornicotine con 9-pyridy4-pyrrolidine. La nornicotine est une base builleuse, incolore, d'odeur vireuse, très oxydable à l'air, donnant, des sels neutres et acides, pour la plupart incristallisables. P. C.

Chimie biologique.

Quelques faits expérimentaux et cliniques concernant l'hormone folliculaire. Baoura (L.) et Suoxsar (H.). Pressemédie., 25 décembre 1928, nº 103, p. 4619. — Dans l'hypo-fonctionnement ovarien (aménorrhée, dysménorrhée, hypoplasie utérine) et dans les troubles de la ménopause, l'emploi de la folliculine donne des résultats favorables; elle jouerait un role actif dans le processus de menstruation, et son emploi pourrait être efficace dans le cas de troubles provenant de castration onératoire. R. S.

Classification critique des vitamines. Lorenzum (J.). Presse médic., 5 février 1927, nº 11, p. 166. — D'après l'auteur, la meilleure classification camit la cristante.

serait la suivante :
Groupe A, caractérisé par des propriétés eutrophiques ou antixérophtal-

miques et antirachitiques. Groupe B, caractérisé par des propriétés antinévritiques, eutrophiques et stimulantes sur la croissance de la levure de bière.

Groupe C, vitamine antiscorbutique.

R. S.

La fonction thio-pexique et thio-oxydante du foie. LORPER (M.). DECOURT (J.) et GARCIN (R.). Presse médic., 12 mars 1927, nº 21, p. 321. - Le soufre oxydé urinaire (sulfates et sulfoconjugués) dépendant du pouvoir oxydant du foie, la maladie, les lésions profondes ou superficielles de cet organe modifieront plus ou moins profondément sa production. Le dosage des sulfates urinaires et leurs rapports avec le soufre neutre pourront donc renseigner utilement sur le fonctionnement du foie. Les dosages dans le sang seront encore plus suggestifs, car la thiémie des hépatiques présente des variations intéressantes. Le foie fixe le soufre qui lui est apporté par l'alimentation (S exogène) ou qui provient de la rate par désintégration ou ivse des hématies (S endogène); il l'oxyde et l'élimine ensuite. Une grande partie du soufre et le fer inondent les viscères, se localisent dans l'épiderme; l'un de ces éléments se loge dans les sudoripares, l'autre dans les couches profondes de l'épiderme. A côté de la rubigine, se constitue la mélanine, identique à celle de la maladie d'Appisox. C'est le même pigment sulfo-aminé où le soufre atteint jusqu'à 6 et 9 p. 100.

Etat liquide. Tension superfleielle. Viscosité. Fasa (P.). Biol. méd, 1926, fd., 7, p. 325-34. — Les trois états sous lesquels se présente à nous la matière ne possèdent pas de propriété spécifique caractéristique; aucune frontière nette ne les sépare. Seule diffère la distance entre les diverses molécules, et par suite la force d'attraction qui les relie entre elles. Dans les phénomènes mécaniques superficieles entre liquides et gaz, tout se passe comme s'il existait, couvrant la surface de séparation de ces deux milieux, une membrane tende. L'uteur décrit quelques expériences suggérant bien cette hypothèse; il indique les lois régissant les actions moléculaires superficielles. Il discate la réalité physique de cette membrane et diet quelques applications théoriques et parlaques de phénomèee. Il passe à l'étude de la viscosité, en décrit les lois, la mesure, et les applications biologiques.

J. R.

La leucopédèse gastrique. Lorra (L.) et Mancal. (6.). Iliol. méd., 1920, 45, n° 1, p. 17-18. — Les auteurs étudient la leucopédèse physiologique, ses manufestations, son rôle, les causes alimentaires, sécrétoires, médicamenteuses et nerveuses susceptibles de l'influêncer. Puis ils examinent la leucopédèse dans l'ulcère de l'estomac, et enfiu dans l'intoxication digestive ou anaphylasit alimentaire.

Ils concluent que : « l' La toxicité pour l'organisme d'unc substance proléque et même de certaines autres substances toxiques dépend en grande partie de la leucopédèse gastrique et est inversement proportionnelle à l'intensité de cette leucopédèse ». — 2° « Cette toxicité peut d'tre attenuée pur l'accroissement artificiel de cette leucopédèse, comme elle peut être exagérée, au contraire, par son abaissement ». — 3° « C'est parce qu'ils sont de puissants leucopédétiques que la peptone à faible dose, l'atropine et le sucre se montrent antitoxiques; c'est parce qu'elle est inhibitrice que l'ésérine favorise ou accroît l'intoxication ». J. R.

L'exploration biologique moderne. La cholécystographie ou épreuve de Grahant-Cole à la plémolphiatiene tétraiodée disodique. Diagnostie de l'intégrité de la vésieute bilnire. Penant (R.) Biol. méd., 1027, 47, nº 4, p. 33-8. — L'auteur étadei la méthode de Grahant-Colz dans l'exploration de la vésieute bilnire. Après avoir exposé le principe, il passe à l'étude de la substance réactif employée; il

en indique les caractères, les avantages et le mode d'administration. Puis il insiste sur les modes d'application de la méthode, voir veineuse et voir buccale, indiquant pour chacune la préparation du malade, du médicament, et l'administration. Il discuste les résultats oblenus. En conclusion : « L'absorption de la phénolphtaléine tétraiodée disodique peut, à la dose de 4 gg. 50 pour us sujet de 70 K. "Onner très souvent de bons résultats pour l'opa-ilication de la vésicule biliaire, sans phénomènes toxiques et avec des réactions caraction intestinales l'imitées au strict minimum. J. B.

Contribution à l'étude de l'hémolyse par action photosensibilisatrice de l'hématopophysine. Fasar (R.: et Stoostr (R.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 141, p. 707. — La lécibine soumise, en présence d'hématoporphyrine, à l'irradiation par la lampe à vapeurs de mercure, subit une transformátion qui lui confère un pouroir hémolytique, qu'elle n'acquiert pas par l'irradiation simple.

La nutrition azotée des Mucorinées. Assimitation des sels ammoniacaux. Baca (D.). C. R. As. Se., 1987, 184, nº 42, p. 768. — Les sels ammoniacaux d'acides minéraux forts constituent une source d'azote médiocre pour les Mucorinées, à eusse de l'acidification des milieux. L'addition d'un tampon, comme le citata de soude, en s'opposant a cette acidification, permet généralement d'obtenir le développement régulier de cre organismes.

P. C.

P. C.

Dans une sérum albumine hémolytique, l'activité spécifique m'est pas liée à la totalité de la protéine. Patrar (N.), c. fl. Ac. Sc. 1927, 1843, nº 15, p. 952 — L'hémolysine, qui, dans la méthode de séparation à l'acétone de l'auteur, accomparen la sévum-albumine, n'est pas liée à la totalité de cette dernière; le départ de 32 à 41 %, de cette protéine peut être réalisé sans que le pouvoir spécifique primitif soit amoint d'une façon sensible. Les expériences effectaées réalisent une technique de concentration, puisquin écarie successivement les globulines et une partie de l'albumine, soit en moyenne 70 % des protéines sériques totales; elles tendent de plus à légitimer la conception de l'anticops. P. C.

Phosphore nucléique, bilans et rapports phosphorés au cours de la croissance. L'autilla, Altanie (B), et litossate (Mè S. C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 22, p. 1351. — A la naissance, l'animal est plus riche en phosphore nucléique qu'en phosphore lipidique. La teneur du jeune être en phosphore nucléique baisse très notablement de la naissance jusque vers la fin de la période de lactation, et la teneur du jeune être en phosphore lipidique augmente très vite pendant la première semaine, puis régulièrement pendant la période de lactation, et même au delà. P. C.

Contribution à la chimie du tissu cancéreux. Essux (M. et Me), C. R. Ac. Sc., 1927, 184, n° 22, p. 1333. — Dans le tissu cancéreux, il va augmentation notable du phosphore nucléique. Par l'irradiation l'excès de phosphore disparait et la teneur en phosphore nucléique redevient normale, tandis que la proportion des graises et celle du phosphore lipidique augmentent; cette évolution ne se produit que lorsque l'irradiation a déterminé des effects thérapeutiques efficaces.

Sur la vitamine antirachitique ou ergostérine irradiée.

(0.) (6. A.) ROSENHEIM et WEBSTER. Biochem. Journal, 20, p. 537. The Lancet, 208,

tosskami et Weistra. Hierbein. Journal, 20, p. 53. I he Lance, 208, p. 1026. Pont. Nach. d. ges. d. Wiss. Göllingen, 1926, p. 113. Nixara. Med. liezelfschaft Göttingen, 27 janvier 1927, 16a.vz. Kita. Woeh., 6, p. 535. Hennoso, Kasse thomoso, Kasse thomoso, Kasse thomoso, Lancel, 21, p. 185, h. of Chem. Soc., 1927, and the state of the state

Cette vitamine ne diffère de la provitamine qui lui a donné naissance par irradiation, que par ses proprielés antirachiliques et par la disparition de son spectre ultra violet typique (entre 280 et 300 μ μ).

Ni la cholestérine rigoureusement pure, ni son isomère l'allocholestérine, ne peuvent jouer le rôle de provitamines.

Les recherches ultérieures et surtout l'étude quantitative du spectre d'absorption dans l'ultra-violet (Pout), ont permis de constater que la provitamine n'existe qu'à l'état de traces d'uns la cholestérine du commerce et qu'elle en est d'fificiement séparable par cristallisation; Wannas ap utoutefois l'en séparer par traitement au noir de sang et eu épuisant celui-ci par le xythe ou le choroforme.

Cette provitamine est détruite par le permanganate en solution acétique et, de même, par irradiation prolongée avec la lampe de quartz, celle-ci est d'ailleurs beaucoup moins efficace qu'une llamme de magnésium (de 280 à 285 µ2) ou que l'arc à électrodes de C ou de métal pour réaliser cette transformation de la rovitamine en vitamine.

Il a été reconou que seules les stérines possédant plusieurs fonctions éthyléniques sont susceptibles de jouer le rôle de provitamines et de fournir, par irradaition appropriée, les vitamines antirachitiques.

De telles stérines peuvent être isolées de divers champignons, nolamment de l'ergot (ergostérine) et de la levure de bière, ou encore obtenues à partir du dérivé dibromé de la cholestérine (?). Elles sont précipitables par la digitonine. Leur transformation en vitamine par irradistion ne résulte nullement d'une oxydation ou d'une condensation, mais probablement d'un déplacement des doubles l'aisons.

Le spectre d'absorption typique de l'ergostérine disparaît par irradiation et recule vers les parties à courtes longueurs d'ondes du spectre. La vitamine ainsi formée ne précipite plus par la digitonine. Par oxydation à l'air, elle s'altère; aussi la conserve-t-on de préférence en solution dans l'huile de vaseline.

Il suffit de doses de 0 milligr. 002 de cette vitamine pour exercer une action efficace dans le rachitisme expérimental du rat; une quantité plus grande est inutile. Il fallait, au contraire, environ 2 milligr. de cholestérine ordinaire irradiée (soit 1.000 fois plus) pour obtenir un effet avalogue. Dans la margarine et dans les autres graisses préparées dans l'industrie, la provitamine est détruite au cours de la purification qu'on effectue habituellement par l'acide suffuriue.

Chez l'enfant les essais sont en cours, mais comme le rachitisme humain ne résulte pas seulement de phénomènes de arence, mais aussi d'influences complexes (hérédité, naissance prématurée, etc.), il faudra attendre des observations nombreuses et circonstanciées avant de tirre des conclusions définitives. Les doses usuelles sont d'environ ! à i milligr.; à ces doses, l'ergostérine irradiée ne paraît pas toxique. M. T.

Microbiologie.

Le rouget de l'homme. La transmission à l'homme du rouget da pore. L'évolution du rouget de l'homme. Sérothérapie Toposérothérapie et sérothérapie générule). Senare [Rewi et Forqux (B.s.). Press médie, 4 septembre 1926, n° 71, p. 1126. — L'homme acquiert le rouget par inoculation directe au niveau d'une solution de continuité des téguments externes; l'agent infectieux se propage dans l'organis-te par les voies l'ymphatiques; la période d'inasion dure dix à onze jours. Le sérum spécifique de LOCIAINGUE possède une efficacité prompte contre le rouget de l'homme.

R. S.

L'immunisation locale et ses applications pratiques. Bessox, d.). Presse médic., 27 octobre 1926, n° 86, p. 1345. — Des vaccius (corps. microbiens et filtrats microbiens) appliqués loco dolonti, ont rendu des services signalés. Par viele buccale il a été opéré aver succès des vaccinations préventives et curatives antityphodiques, antidysentériques, antichétiques et contre les infections colibentiliares. Par voie cutanér, la méthode trouve des applications nombreuses que l'auteur passe successivement en revue : vaccinotièrepie contre la faronesilos, l'auteura, lepanaris, la manamile, l'otte sourcirates de la contre la contre la consentation de l'auteur passe successivement en revue : sourcirate de l'auteur passe successivement en revue : se neurisons, l'orde, la debparite utéreuse, les brûtures, l'infection purportale, la cvistie, la pvélopédoptire, etc.

Etant donné l'extrème rapidité avec laquelle s'élablit l'immunité locale, tout acte chirurgical devrait être précédé et, au besoin, suivi d'un lavage abondant à l'adul-virus; cette mesure devrait être surtout de mise au cours des interventions sur l'appareil génito-urinaire et gastro-intestinal.

R.

La vaccination contre la scarlatine. Considérations sur l'immunité antitoxique. Zuciac (Cas.). Presse médie., 4" décembre 1936, n° 96, p. 1506. — La scarlatine serait une toxi-infection due au streptocoque; colic-i, localisé dans le pharyns, éscrète une toxi-infection due au streptocoque; produit la plupart des symptômes morbid-s. L'emploi de l'intradermorèacion de Droc, qui utilise comme vacciu ne culture filtré de streptocoque, a permis d'explorer le domaine de l'immunité contre la scarlatine; cette réaction consitiue un guide, un moyen de contrôle, un moyen de mesure précieux; elle ouvre une voie nouvelle dans la prophylaxie des streptococcies. R. S.

A propos de la bactériothérapie de quelques infections communes. Murié, A) Presse médie, 8 décembre 1988, nº 88, p. 1544. — Par traitement à la soude on peut obtenir un produit microbien actif, curatif à très petite dose, offrant toutes les propriétés utiles du vaccin saus en avoir les inconvénients. Autant que possible, on utilise le microbe trouvé sur le malade à traiter; quand il asgit d'une prompte intervention, on peut employer des solutions préparées avec des germes de provenances diverses, mais sélectionnés. Ces produits ont put être expérimentés dans le cas d'inéctions staphylococciques, streptococciques, colibacillaires, genococciques; ils agissent comme des substances chimiques; à côté de leur action spécifique et gair dans diverses maladies.

18. S.

Traitement des infections urinaires à colibacilles par Pauto-vaccination. Lanser (M), Lansas (L-P.) et Mosax (En.) Presses médic., 15 décembre 1926, nº 100, p. 1571. — On prépare l'auto-vaccin en atténnant les germes de l'urine à l'aide du formol, puis, par un titrage diaphanométrique, on recherche la quantité de sérum physiologique à sjouter pour obtenir un vaccin renfermant 300 millions de germes par centimètre cube. Les infections des voies urinaires à colhaelles, aiguis et surtout chriniques, semblent mieux influencées par le traitement auto-vaccinal général et local que par le traitement classique. R. S.

L'état actuel des méthodes employées pour le séro-diagnostic de la syphilis. Runsarsu M.). Presse médie, 2 février 1927, rt 10, p. 149.

L'auteur examine surtout la valeur des procédés de floculation et d'opacification en les comparant aux méthodes colorimétriques. De tous les procédés de floculation, ceux de Manuscr et de Kans sont asset réquemment employés, le premier en Allemagne, le deuxième en Amérique. En France, on dispose du procédé photométrique de Veanus et de celui de Duxanc de La Rivitat. L'emploi d'un seul procédé d'opacification, quelle que soit au simplication aux de la complexitation de la complexitation de l'emploi d'un seul procédé d'opacification, quelle que soit au simplication de l'emploi d'un seul procédé d'opacification, quelle que soit de sur principal de l'emploi de challor-rachidien.

Le contrôle des vaccins microbiens. Petri (6.), GOLENVERG (L.) et PANSERI (L.). Perses médic, o 16 février 1927, nº 14, p. 200. — Par culture, on saura si le vaccin renferme des germes vivants ou tués; toute culture positive sera l'indice d'une pollution dont on déterminera l'importance par la proportion des ampoules souillées et la gravité par la nature même de la contamination. Il faudra encore multiplier les éprevers de vaccinothérapie dans des établissements scientifiques rigoureusement exploités; on utilisera de petits animaux et l'on inoculera par les voise les plus variées. Les sujets éprouvés seront conservés assez longtemps pour éliminer l'hypothèse d'une influence tardis numer l'importance de l'une influence tardis numer l'importance d'une d'une des l'importance d'une de l'importance de l'importance d'une de l'importance d'une d'une de l'importance d'une de l'importance d'une d'une de l'importance d'une de l'importance d'une de l'importance d'une d'une de l'importance d'une de l'importance d'une d'une

La sérothérapie de la scarlatine. ZELLER (C.). Presse médic., 26 mars 1927, nº 25, p. 385. - Les travaux de l'école américaine (Dick, Park, DOCHEZ, ZINGHER) sur le rôle spécifique d'un streptocoque dans l'étiologie de la scarlatine ont permis d'entreprendre sur des bases nouvelles l'emploi de la sérothérapie antistreptococcique. On peut déterminer l'efficacité du sérum, sa valeur antitoxique en ayant recours à deux procédés : le premier met en œuvre le phénomène d'extinction de Schultz et Charlton; le deuxième, plus précis, consiste à rechercher combien 1 cmº d'un sérum donné neutralise de doses cutanées ou doses de Dick. Park a proposé de donner le nom d'unité antitoxique à la dose de sérum suffisante pour neutraliser 100 doses Dick. Ouels sont les effets réalisés par cette sérothérapie? Quelques heures après l'injection intraveineuse, l'angine s'atténue, les vomissements cessent, le pouls et la température baissent; le sérum prévient en outre les complications. L'épidémie sévère de scarlatine qui sévit à Varsovie en 1925-1926 fut pour les médecins polonais l'occasion d'apprécier la sérothérapie antitoxique. La voie intramusculaire paraît être le mode d'administration de choix; les injections intraveineuses devant être réservées aux cas exceptionnellement graves. R. S.

Le diagnostic bactériologique de la tuberculose pulmonaire des jeunes cufants par l'examen du contenu gastrique. ArmanoDEMBER (P.-F.; et Vissar (I.). Presse médic., 30 mars 1927, nº 26, p. 402. —
On emploiera le procédé dépl précouisé par IL MEVEUR en 1888 et qui consiste à aller chercher dans l'estomac, par simple lavage, le matin à jeun, les produis d'expectoration dégluits. Mais comme les parcelles hacilifères sont toujours plus ou moins brassées par l'estomac et difficiles à séparer de l'eau de lavage, et du liquide gastirque, on procédera à une homogénésiation avec centrifuge; les cuolts de centrifuge, les cuolts de centrifuge par serion reunis dans une capsuit, addit continues, en ajoutant encore 50 cm² d'HO petit la petit. On laisse calcidit minutes, en ajoutant encore 50 cm² d'HO petit la petit. On laisse calcidit rois quarts d'heure dans une centrifugeuse électrique. On fait la coloration des lames par les procédés habituels.

R. S.

Choses infravisibles. I. Les ultra-virus. II. Virus du cancer et virus cytotropes. III. Bactériophage et lyse transmis-bile. Couriase (8.). Biol. méd., 1926. 16, nº 8, 9, 10, p. 345-383, 393-430, 441-480. — I. L'auteur dome un aperçu du domaine de l'infravisible. Il étude successivement les spirochètes, les formes d'involution du bacille tuberculeux, le typhus exanthématique et enfin le principe bactériophage; puis il donne un tableau d'ensemble des ultra-virus invisibles et filtrants connus jusqu'à présent.

II. L'auteur décrit les expériences fondamentales de Gyz sur le cancer, et les diverses objections soulevées contre elles; il discute les résultats, passe au cas général des virus cytotropes, et discute leur origine, leurs caractères et la nature des lésions qu'ils provoquent.

III. L'auteur expose les idées de d'Hérrier, d'Hauduror, de Bordet et de Wollmann sur la nature du bactériophage. Puis il discute le rôle du phémomène dans l'immunité et son utilisation possible en thérapeutique. Il termine en montrant l'intérêt général de la question.

Quelques précisions sur la découverte du bacille de la peste. Lagagner (E.). Biol. méd., 1926, nº 6, p. 261-274. — L'auteur présente des documents originaux sur la découverte du bacille de la peste, il rappelle les travaux de Yessaw et de Kitasako. J. R.

Méthode de différenciation des sérums pathologiques (cancer, sphilis, tuberculose). Sur les caractères du sérum cancéreux. Douns (R.), et Guyu (G.), C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 10, p. 628, — withode basée sur l'intensité de la floculation provoquée par l'addition d'eau distillée au sérum sanguin. Les sérums cancéreux présentent une floculation particulièrement intense.

Nouvelles recherches sur les cryptotoxines microbienues. Viscarvi (II.). C. R. Ac. Sc., 1927, 134, n° 15, p. 1921. — Vauteur a déja montré que les toxines microbiennes sont inactives par les sol·tions de savons, tout en conservant leur pouvoir immunigène, et a appelé crypcotoxines les toxalbumines ainsi traitées. La bile [particulièrement les savons biliaires] possède également de fortes propriétés cryptotoxiques. Le gynocardate, le résinate, le guttate de sooium, substances dont les solutions que de la propriété semblable à celles des avons, produisent des des as pour des remblables à celles des avons, produisent des des as pour les propriétés antitoxiques; mais beaucoup moins proponcées. Exposé des résultats obtenus par l'emploi de différentes méthodes sérologiques (Ilecht, Wassermann et Vernes). Teosouvras [E.) et PILLEREN [M¹⁰]. Presso médic., 21 mai 1927, nº 41, p. 641. – La réaction de Verness indique un leger degré de loculation du sérum, alors que la réaction de Wassmanns est franchement négative. Celle de Bluon se montre souvent plus sensible que celle de Mu-saranans. Dans un cas de cancer du sein, la réaction de Viravs s'est montrés seule positive à l'action de Viravs s'est montrés seule positive à l'Exclusion de toute indication par les autres méthodes. B. S.

Les travaux français récents sur la filtrabilité du virus tuberculeux et le problème de l'hérédité tuberculeuse. Bra-NARD (Léon) et Néus. Presse médic., 8 juin 1927, nº 46, p. 721. - Les auteurs rappellent d'abord les recherches qui ont amené à la découverte de formes visibles filamenteuses, acido-résistantes, du virus tuberculeux filtrant à travers les bougies fines, puis les travaux qui ont mis en lumière la présence d'éléments invisibles, non cultivables, passant à travers les filtres et capables de reproduire chez l'animal des formes bacillaires acido-résistantes. Le bacille de Koch, dans les conditions habituelles, ne traverse pas le placenta, ne passe pas de la mère à l'enfant; mais le virus tuberculeux filtrable passe à travers le placenta et peut se retrouver sous forme de bacilles extrêmement peu nombreux dans les ganglions. Le rôle pathogène de ces bacilles, d'après CALMETTE, serait incontestable et l'on devrait attribuer au virus filtrant toxique la haute mortalité des premiers mois de la vie des enfants issus de tuberculeuses. On devrait plutôt incriminer les conditions d'élevage dans lesquelles les enfants se trouvent placés, la contagion familiale demeurant le facteur prépondérant de la transmission ; les enfants de tuberculeux, séparés de leurs parents dès leur naissance, vivent et croissent de manière normale et ne deviennent pas tuberculeux. B S

Urologie.

L'acidose post-opératoire. Mascu Lausé et Mouvera Curvu. Presse médic, a cotobre 1986, n° 19, p. 1233. — L'acidose post-opératoire est habituellement très bénigne, inconstante et se borne à un trouble du métabolisme des corps acédoniques avec apparation de stigmantes urinaires sans symptômes cliniques. Les grandes acidoces post-opératoires sont des accidents rares et est graves, capables de causer la mort. L'acidose peut être attribuée au gienne pré ou post-opératoire, à la mala jie elle-même, au choc opératoire, à l'action toxique de l'anesthésique.

Glycurie et glycuronurie. Rocas (H.). Presse médic., 6 octobre 1926, n. 80, p. 1429. – L'auteur traite l'urie par le sous-acétate de Pb additionné d'NH'e et utilise le précipité plombique ainni obtenu pour la recherche et le dosage de l'acide glycuronique; chauffé avec HCl, le précipité donne du furfurol que l'on dose à l'aide de phiorogiucine. Les chiffres obtenus établi-sent un parallélisme remarquable entre l'état du sujet et l'élimination des hyàrates de carbone. L'influence de l'alimentation n'est pas considérable; la détermination de la glycurourie ou, à son défaut, de la glycurie présente ainsi un intérêt tout particulier dans l'exploration des fonctions hépatiques.

R. S.

Contribution à l'étude des albuminuries fonctionnelles; influence de la grossesse sur certaines albuminuries. Girard

(J.) Presse médic., 6 octobre 1926, n° 80, p. 1251.— Les albuminuries fonctionnelles ont été classées en un certain nombre de catégories : digestives, orthostiques, cycliques, pour ne citer que les principales. Mais cette schématisation est parfois trop absolue. Cher des albuminuriques orthostatiques évidents on peut observer des troubles digestifs qui, sans l'adjonction de la position verticale, sont incapables de déterminer l'albuminurie. Dans certains cas, la grossesse a marqué la fin d'une albuminurie orthostatique bien installée et en même temps un développement très accentué de l'organisme en général, l'état de gravidité ayant apporté des modifications profondes daus le fonctionnement des glandes à sécrétion interne. L'albumin-nurie orthostatique ne déspendrait pas a'un factuer extra-rénal mécanique, mais d'un trouble profond de l'élaboration urinaire, en un mot d'un factuer rétra-rénal mécanique, mais d'un trouble profond de l'élaboration urinaire, en un mot d'un factuer rétrain du morrai.

Hypertrophie compensatriec et hyperactivité fonctionnelle. Ambard (L.). Presse incidic., 15 décembre 1926, nº 100, p. 1570. - Chez un animal, on pratique des examens fonctionnels de l'ensemble des deux reins, puis une néphrectomie. Soit 50 gr. le poids du rein enlevé. On attend ensuite deux mois ou plus. De nouveaux examens fonctionnels du rein laissé en place sont alors pratiqués; puis on sacrifie l'animal pour connaître le poids du rein laisse; soit 60 gr. le poids de ce rein. L'hypertrophie compensatrice a donc été de 20 °/e; quelle aura été l'augmentation fonctionnelle de ce rein hypertrophié? Par néphrectomie on impose à un seul rein le travail sécrétoire de deux reins; on devra considérer les variations de poids du rein laissé en place et les variations d'activité des deux reins. La constante uréo-sécrétoire donne un moyen précis d'évaluer ces variations, mais on peut aussi procéder à des vérifications expérimentales. Celles-ci prouvent que les reins possèdent une activité potentielle considérable, à tel point qu'une destruction importante de parenchyme rénal peut être fonctionnellement couverte par un hyperfonctionnement du parenchyme restant et sans hypertrophie anatomique.

Variations avec les régimes dans l'élimination du carbone urinaire chez les diabétiques. Descarz (A.) et Berary (R.). C, R, Ac, Sc, 1927, 183, n^o 2k, p. 1931.

Pharmacologie. — Chimie végétale.

Un médecin mystique au XVII^e siècle, M. Hamon, médecin et solitaire de Port-Royal. Gaurera (Carales). Bull. Soc. fr. d'Hist. de la Medecine, Paris, 192-8, p. 62-90.

J. M. R.

Histoire des sciences biologiques. Caullery (Marcel). Bull. Soc. tr. d'Hist. de la Médecine, Paris, 1923, 19, nº 3-4, p. 94, d'après un extrait de 296 p. in-4º de l'Histoire de la Nation francaise, dirigée par Gabriel.

Hanotaux.

J. M. R.

Travaux de l'Université de Tucuman. Institut des sciences naturelles. 5 fasc., in-8°, éditions « Coxi », Buenos Aires, 1925-1926.

natureites. 5 tasc., in-5°, editions « Loxi », nuenos aries, 1925-1920.
I. Les essences du « Chenopodium rigidum » (Arcaynyo) et du « Satureia eugenioides » (Muña-Muña). D' Fiort Zelada, 19 p. avec 6 fig. Buenos Aires, 1925. — Dans ce-travail, l'auteur, envisageant

l'utilisation pratique, tant au point de vue médicinal qu'industriel, des plantes croissant dans la région de Tucuman, voudrait que la plupart d'eutre elles fissent l'Objet d'une étude très complète et très détailée. Prenant comme exemple deux espéces très répandues dans ce pays, le Chempodrium rigulium Lingelsheim, connu sous le nom de Arcayuyo, et le Saturcia (Mircomeria) equenditées (trèsteable) Briquet, désigné sous celui de Minn-Maina, il décrit leurs caractères hotaniques et micrographiques. Puis, ainsi que de leurs huites essentielles dont il précise tous les caractères physicochimiques. Il termine enfin par l'examen des propriétés médicinales de ces plantes et rappelle les services qu'elles out rendus ou qu'elles peuvent rendre, la première comme stomachique et antidiarrhéique, la seconde comme stimulante, digestive et aphrodissique.

II. Observations biologiques sur les espèces tucumanes des genres - Dysdemonia », « tothschildia » et « Copaxa ». Sonantras (Roozozo), 17 p., 4 fig., 14 pl. hors texte, Buenos Aires, 1925, — L'auteur expose le résultat de ses observations sur la vie et les habitudes de quelques insectes Lépidoplères, du groupe des Saturniadés, dont il a pu suivre les diverses phases en un laps de temps dépassant une année.

Il rapporte successivement ses observations sur la seule espèce du genre Pjysdamonia, le D. Fosteri flothisch, vivant dans la province de Tucunan, puis sur les Rothschitdia, représentés par sit espèces, et enfin sur la seule espèce de Copava, le C. canadia Walker. Une de ses remarques fort inféressantes est celle relative à la nourriture des Rothschitdia; il a en effet pu constater que quirte espèces étaient monophages (comme le ver à soie l'ombir mori L. du reste), ne vivant et ne se nourrissant que d'une seule plante, tandis que les autres sont polyphages et vivent sur des végétaut très différents. Les planches qui accompagnent ce travail sont très belles et nous en recommandons l'examen à tous les entonologistes.

III. Etude d'une collection de plantes provenant de Tartagal (République Argentine). Luto (Miczu.). Happort sur une excursion à Tartagal. Sunsursa (Roos.ov). 26 p., 1 carte et 24 fig. hors texte, Buenos Aires, 1925. — La première partie de ce travail est l'enumération des principales plantes ou arbres croissant dans la région de Tartagal. Celles-ci sont classées par famille et par espèce.

La seconde est un rapport de M. Scunerres sur une excursion dont il a cité chargé par M. Morcus. Lulo, directeur du Musée des Sciences naturelles de l'Université de Tucuman, L'auteur y décrit non seulement les principaux représentants de la flore si abondante dans cette région, mais ayant en même temps recueilli de nombreux insectes il les caractérise et en donne le classement, Une série de rayures comblète ce travail. J. M. N.

IV. Contribution à la commissance des Jonencées argentines et d'une nouvelle Broméllacée. Castillas (Léon), 56 p. et 9 flg., Buenos Aires, 1926. — L'auteur, après avoir passé en revue et précisé les travaux conocranat la monographie des Jonencées, décrit les 48 espèces croissant en Argentine. Il complète son étude par deux tableaux rélatifs à la distribution géographique de ces plantes eu territoire argentin et à l'altitude où elles croissant. M. L. Caxtillox, aprèse ce travail, présente une nouvelle espèce de Broméliocée, qu'il a trouvée croissant à des altitudes de 2,800 à 4,000 m., sur le versant occidental des montagnes volcaniques de la province

de Jujuy (République Argentine). Il a donné à cette espèce le nom de Puya volcanensis Castillon. J. M. R.

V. Essais sur l'huile essentielle du « Lippia hastulata » (Grissebach) Hycronymus, et Rapport sur une excursion dans le ravin de Humahusca (Republique Argentine). PERVIA (L.), 13 p., 12 pl. hors text. Benos Aires, 1926. — Dans la première partie dec et ravail, l'auteur, après avoir décrit l'arbuste Lippia hastulata, connu sous le nom de Rica-rica, en étudie spécialement l'huile essentielle, sa localisation, ses constantes physiques et chimiques, enfin son emploi en thérapeutique. Il rappelle son action dans le métabolieme stomacal et ses qualités anti-rappelle son action dans le métabolieme sonacal et ses qualités anti-est de l'acceptant de l'acceptant de l'acceptant de l'acceptant de se des des l'acceptant de l'acce

Dans la seconde partie de l'ouvrage, M. L. Perreyra rend compte d'une excursion botanique et archéologique aux ruines de Cogtaga et autres lieux; dans la région de Humahuaca. Planches et vues complètent ce travail.

J. M. R.

Le « Ceanothus americanus » L. comme hémostatique (Ceanothus americanus L. as à hemostatic). Favos (60° C.). Amer. Journ. Pharm., 1927. 99, p. 214. — L'auteur a rassemblé les diverses connaissances acquises sur le Ceanothus americanus en y joignant quelques observations personnelles. L'écorce de la racine renferme des alcaloides. L'extrait alcaloidique, administré par voie buccale, a la propriété d'accélèrer la coagulation du sang. M. M. M.

Le mercure dans le salicylate mercurique (Mercury in mercuric salicylate), Iron GRIFFITH et PETER RAMANUSKAS. Amer. Journ. Pherm., 1927, 99, p. 242. — Les auteurs apportent quelques mo tifications à la méthode officielle de dosage du mercure dans le salicylate mercurique. M. M.

Sur quelques sels cupro-ammoniacaux (On some cuprammonium saits), Hoax (D. W.) et Gawrono (R. E.). Amer. Journ. Pharm., 1927, 99, 9, 274.

Les auteurs ont préparé un thiosulfate complexe de cuiver et d'ammoniaque, auquel ils assignent la formule Cur S'r O'r, 9 NH'.

M. M.

Sur l'action phylactique de la brucine vis-à-vis de la strychnine. Goais (A.) et Lachaise (L.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 18, n. 1091.

Sur l'origine de la coloration de la circ d'abeilles et la composition de la propolis. Javerar (6.-F.). C. H. Ac. Sc., 1927, 184, nº 19, p. 1434. — La circ, naturellement blanche, est colorée par une matière colorante contenue dans la propolis; cette matière colorante est la 1.3-dioxylavone ou chrysine.

Sur les ferments solubles sécrétés par les champignous hyménomycètes. Le tanin comme auti-oxygène. Lurz (L.), C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 24, p. 1493. — Dans les expériences effectuées, le tanin se comporte comme un anti-oxygène très énergique; il en est de même de l'acide gallique.

P. C.

Sur la répartition du potassium et du sodium chez les végétaux. Anoré (G) et Davoussy (E.), $C.~R.~Ao.~So.,~1927,~184,~n^o~23,~p.~1301.~=$

La répartition du potassium et du sodium cher les végétanx, n'affectant que des formes solubles, est sous la dépendance de la diffusion. Pendant le déve-loppement du végétal, l'élément le plus mobile, le potassium, s'éloigne le plus vite de la solution mixte, que celle-cf soit etafrieure comme dans le cas de la racine de betterave, ou qu'elle soit contenue dans le réservoir constitué par le vieux bois dans le cas des plantes ligneuses. Au contraire, pendant la période de repos, l'homogénétié tend à s'établir; les deux éléments, conservant leur mobilité dans l'ensemble de la plante, continuent à obéir aux lois de la diffusion et se déplacent comme dans une masse liquide inerte.

La nutrition azotée des Mucorinées. Assimilation de l'azote nitrique. Baca (D.). C. R. Ac. Sc., 1927, 184, nº 25, p. 1578. — Les espèces des genres Rhizopus, Absidia, Lichteinnia, sont incapables d'assimiler l'azote des nitrates. Par contre, celles des genres Mucor, Circinella, Helicostylum,

*Gunninghamella, Syncephalastrum, se développent toutes sur millen nitruté. P. C. identification de l'acide allautoïque dans les feuilles de Γα Acer pseudopintanus ». Fosss (R.) et HIRULE (A.). C. H. Ac. Sc., 1291, 1392, 134, n. § 25. p. 1596.

Pharmacodynamie. Thérapeutique.

Sur les propriétés hypoglycémiantes du sulfate de galégine. Suosset (II.) et fassar (6.). C. Il. Av. So. 1927, 184, n° 25. p. 1600. — La galégine (alcaloide du Galega officiualis), employée par voie sous-cutanée ou par voie buccale, provoque l'hypoglycémic. Son maniement chez le chien est rendú délicat par le faible écart existant entre la dose hypoglycémiante et la dose mortelle.

Traitement de la paralysie générale par le stovarsol. Séxar (A.) et Bans (a.). Presse médic., 7 juillet 1929, n° 54, p. 649. — Dans le stovarsol ou acétyl-oxy-amino-phénylarsinate de soude, l'arsenie se trouve à l'état prelavalent et non à l'état trivialent comme dans les arésolonezheise; ce produit résisterait ainsi à l'action réductrice des tissus. Employé en solution à 50 centigr, nour 4 cm² d'll'o distillée et administré en injections intravienueuse, sous-cutanées ou intramuculaires, il possède une action incontestable sur l'état général des paralytiques généraux et ambeu eun amélioration rapide des troubles neurologiques. Le liquide céphalo-rachidien présente souvent une atténuation des anomalies biologiques.

R. S.

De l'administration discontinue de fortes doses de salicylate de soude dans le rlumnistame articulaire aigu. Causaus (G.) et Tansieu (Axoas), Presse médic., 21 août 1926, nº 67, p. 1937. — Les auteurs proposent de donner le salicylate à des doses relativement élevées, de l'ordre de 14 à 16 gr., en potion, à prendre en l'espace de trois-quatre heures. On suspend la médication jusqu'à ce qu'on ne trouve plus trace de salicylate dans l'urine. On redonne alors la méme dose dans les mêmes conditions. Pour obteuir la parfaite tolérance du médicament, on délaye dans 200 cm² de tisane de chiendent, de badiane ou de prêle. Le bicarbonate de soude est donné à dose égale ou double de celle du salicylate, avec, comme excipient, du sirop d'écorce d'oranges amères.

R. S.

Un nouveau traitement symptomatique de la maladie de Parkinson. Rayna (A.), Presse médie, 28 soût 1926; n° 68, p. 1080. — Cet traitement, dû à Justra, est basé sur l'emploi de la poudre de feuille de Datura Stramonium en cacheto ou pilud's allant de 0 gr. n° 5 û 0 gr. 20. On donne 0 gr. 50 à 1 gr. 50 par jour. L'extrait, la teinture ne sauraient être substitués à la poudre.

Que vaut la théorie de l'anaphylaxie basée sur l'altération fonctionnelle de la sensibilité organique? Louise (a), Prossis médic, 1st septembre 1926, n° 70, p. 1406. — L'état de sensibilité anaphylactique résie dans la propriété spécifique qu'acquièrent les liquides humoraux de donner une floculation lorsqu'on les met en contact avec l'antigène sensibilisateur. La phypart des ympthémes anaphylactiques sont commandés pair e sympathique : perturbations des fonctions motrices des vaisseaux, des muscles lisses et des fonctions sécrétoires. Des criess paroxysiques comparables aux criess anaphylactiques peuvent relever non pas d'un état de sensibilisation, mais de l'instabilité humorale. Trois facteurs principaux interdistation externe, l'état particulier de réceptivité de certains appareils. Les remédes à ces états pathologiques consistent soit à désensibiliser le malade, soit à stabiliser aes colloides humoraux, soit à s'opposer à la yaso-distation, soit à diminer l'excitabilité locale.

R. S.

L'éther benzyl-chnamique dans le traitement de quelques formes de tuberculose chirurgicale. Distras (Baxan) el Aronsos (Azon). Presse médie., 8 septembre 1926, nº 72, p. 1438. — L'empioi de cet éther se trouve basé sur ce fait que le baume du Pérou, dont il est un des principes actifs, se comporte comme une substance parasitaire efficace dans le traitement de maladies d'origine mycosique. D'autre part, il y a analogie entre la tuberculose et ces dernières affections. L'éther benzyl-cinnamique en injections quotidiennes intramusculaires de 1 cm² pendant douze jours permet d'obtenir d'heureux effets sur les Isions tuberculeuses de la peau et des muqueuses. Dans le traitement des Jesions bacillaires osféo-articulaires fistulisées il se produit des améliorations très importantes. R. S.

La codéine et la morphine au point de vue hypoteuseur. Boxonou, Presse médio., 31 octobre 1928, n° 82, n° 283. — 3 'Lauteur a essayé les deux substances dans certains états nerveux, dans la mélancolie, l'agoraphoble, l'incontinence nocturne. Ces résultats démontrent que les opiacés sont des hypotenseurs remarquablement sirx, capables de rendre de grands services dans les cas d'arythmie et de ponis alternant. On ne peut les prescrire que lorsque l'intégrité des reins est presque totale. Selon les troubles ou selon l'âge, il faut employer la codéine ou la morphine ou un mélange des deux.

R. S.

Mécanisme et traitement des manifestations anaphylactiques. La sensibilisation. Réponse à M. A. Lumière. Vasar (Matato). Presse médie, 13 novembre 1928, nº 91, p. 1427. — L'auteur résume d'abord sa conception de l'anaphylaxie basée sur l'altération de la sensibilité organique et la théorie de A. Luxisar fondée sur la floculation colloi date. Il démontre ensuite comment la première théorie s'accorde avec les faits d'expérience et de simple observation, comment au contraire la seconde vient en opposition avec ces mêmes faits. Ceux qui sont pris en considération concernent les manifestations anaphylactiques des coryas spasmodiques périodiques et de l'asthme, les dermatoses où la sensibilisation anaphylactique est si évidente (eczémas, urticaire, maladie de Quincex). Des règles précises sont, en tout cas, à observer dans le traitement de ces états et elles découlent entièrement de la continuité de l'effort qu'il est nécessaire d'exercer ur l'altération de la sensibilité organique.

A propos de la sensibilisation anaphylactique. Lunüas (A.). Prosso médic., 15 décembre 1926, nº 100, p. 1574. — Pour que la thèse de M. Vraxxr puisse être prise en considération il faudrait qu'il démontrât comment elle peut expliquer la différence de l'éflet des injections déchainantes suviant qu'elles sont poussées dans le cœur fortio u dans le cœur gauche. l'arrêt des chocs par augmentation des doses d'antigène, la non-proportion-nalité des effets à ces doses, leur suppression ou leur atténuation par la saignée, l'action anaphylactoïde des précipités chimiquement inertes, les faits de guérisen instananée, etc. R. S.

Phénomènes auaphylactiques et phénomènes de choc. Mixas (i.s.). Prassa médic., à décembre 1926, nº 100, p. 1575. — Partisau de la théorie de Macroux Vianer, l'auteur démontre comment la « crise nitri-toide » ou le choc vaso dilatateur das l'action du 606 impliquent de manière absolue le mécanisme vaso-paralytique et non les précipités colloidanx invoqués par A. Luniène. Les phénomènes de choc désignés sous le nom de phénomènes bio trojujues ne sont ni anaphylactiques, ni colloidoclasiques, ni toxiques; il s'agit du réveit d'un microbisme latent, telles par exemple les réactions (férriles chez un ancien plutdéen 2006 par par 1944). R. S.

Anaphylaxie et chlorhydrate de pilocarpine. Lévy-Soll et Tlance. Presse médic., 15 décembre 1926, nº 100, p. 1576. — Les résultats de M. Ysraxic confirment les travaux précédents des auteurs sur l'action de la pilocarpine dans les manifestations anaphylactiques. R. S.

Le syndrome d'alarme daus l'Administration de la digitale.
Gillarasans (L.). Presse médic, 29 décembre 1926, 19 '10, 1637.—Chez
un cardiaque grave, la présence d'un rythme couplé, avec tendance aux salves
extrasystoliques ou aux courts lambeaux tachycardiques, devra mettre en
garde le médecin et l'engager à n'user de la médication digitalique qu'avec
une extrême prudence. Il y a là un véritable syndrome d'alarme dans l'administration de la digitale.

R. S.

Le traltement du rhumatisme et des septicémies bleunorragiques par les injections intravelueuses de sérum antigonococcique. Ravur (Patz) et Ducournoux. Presse médic., 1st janvier 1927,
nº 1, p. 1. – Le sérum antigonococcique de Notoute est doné de propriétés
thérapeutiques spécifiques et ne peut être dans aucun cas remplacé par un
sérum queloonque. Les chocs qu'il provoque paraissent un adjuvant utile.
L'administration par voie veineuse donne des résultats constants dans tous
les cas d'arthries et de gonococciemies. Dans les formes septicémiques de la blemorragie, la sérothérapie antigonococcique est la meilleure méthode à
employer.

R. S.

L'insuline peut-elle guérir le diabète? Descrez (A.), Rathery (F.) et Fronkert (P.). Presse médic., 15 janvier 1927, nº 3, p. 65. — Au point de vue de la physiologie pathologique, l'insuline apparaît comme un médicament symptomatique d'une puissance incontestée; certains diabètes semblent plus

sensibles à l'action de l'insuline, d'autres y paraissent absolument réfractaires. Au point de vue théra peutique, l'insuline peut produire un effet très rapidement; dans d'autres cas, le traitement doit être prolongé; elle peut être considérée comme agent ouraieur, mais il faut se délier des rechutes qui peuvent se produire après plusieurs mois d'aglycosurie. En étudiant les urines fractionnées on constate que la glucosurie fait défaut tantôt dans les urines du main, tantôt dans celles du soir, suivant que l'injection a en lieu la veille au soir ou la veille au matin. Puis le sucre diminue peu à peu et la glycosurie cesse tout à fait.

Du traitement du coma diabétique. (RARANIES, H.), LERENT (M.), LORO ONRIL (C.) et LURENT (F.), PRESSE médie, 19) apineir 1972., nº 5, p. 91. — Après des considérations générales sur le coma diabétique, sur le traitement des accidents acclonémiques, les auteurs envisagent les détaits de la conduite du traitement qui consistera à prévenir le coma, à l'enrayer à la période condrimée. On n'attendra pas les résultats des examens du laboratoire pour commencer l'administration de l'insuline. Le temps est tout en cette affaire il faut aller vite et fort.

R. S.

Apercu sur la thérapeutique moderne et l'essai physiologique des substances thérapeutiques, Lauxov (Léon). Biol. méd., 1926, nº 4, 16, p. 145-178. - L'anteur étudie l'évolution de la thérapeutique. et les bases de la thérapeutique moderne, essentiellement de causalité, Celle-ci s'applique spécialement aux maladies infectieuses et a pour but la recherche d'un toxique ou d'un sérum qui soient parasitotropes sans être organotropes. L'emploi de telles substances nécessite donc une connaissance exacte de leur activité et de leur toxicité, c'est-à-dire un essai physiologique; l'auteur en donne des exemples. Cette méthode s'applique également à l'étude des avitaminoses et aux maladies dues à des lésions cellulaires inconnues, spécialement des glandes endocrines, nécessitant une « thérapeutique de substitution », elle s'applique enfin aux maladies dues à l'altération des cellules l'un organe, pour les juelles il faut avoir recours à un agent chimique, ou « substance cytotrope ». L'auteur remarque le caractère de spécificité du médicament utilisé dans ces divers cas; il conclut à la nécessité du contrôle physiologique.

Hypothermic et algidité. Deluxar (B.). Biol. med., 1926, n° 8, 46, p. 193-236. Il semble bien que, le plus sourent, l'algidité traduit un état d'hypertonie du sympathique par surexcitation du centre vaso-moteur, de même que le romissement et la bradycardie traduisent l'hypervagotonie par excitation du centre vomitif et du centre cardio-inhibiteur. Bien souvent, d'ailleurs, hypervagotonie et hypersympathicotonie s'associent. Le déséquilbre bubbarie est alors complet. Il erplique la concomitance si souvent signalée des troubles digestifs et circulatoires. Dans les états de col. laguax, l'algidité est souvent une réaction de défense par hypersympathicotonie. L'auteur termine par une étude des procédés d'exploration des états d'algidité et de leurs données cliniques.

Intérêt pratique de la synthaline dans la thérapeutique du dinbéte. Charanne (H.) et Lebra (M.). Presse médic., tr' juin 1927, n° ½, p. 690. — Récemment Frans, Normann et Wacke ont introduit, dans la thérapeutique du diabète, la synthaline, produit nouveau obtenu par synthèse à partir de la quanidine. Ce produit amin produit, per o, des effets comparables à ceux que l'on obtient avec l'insuline, par voic parentérale. Des essais effectués en faisant allerner des périodes de traitement insulinique avec des périodes de traitement synthalinique, ou bien en associant de manière concomitante les deux médicaments, ont montré qu'au opoit de vue pratique la nouvelle médication est loin de donner toutes satisfactions. En général, le malade présente une perte à peu près complète de l'appétit, un amaigrissement appréciable et une ashénie marquée . R. S.

Action du bismuth sur le système circulatoire. Masson (f. A.).

A of Pharm, and exp. Ther, 1985, 30p, 39 -72. — l'injection intraveineus

ie 1/10 de la dose misima mortelle de tartrobismuthate de soude, chez le

chien, modifie peu le rythme et l'amplitude da cœur; les doses les plus

élevées ralentissent le rythme, allongent la conduction auriculo-rentriculaire

et détermine de l'arythmie, le plus souvent du blocage. Toutes les fonctions

fondamentales du cœur sont touchées, la production du stimulus, l'excitabi
inté, la conduction, la contractilité et la tonicité sont diminuées C'est une

action locale toxique sur le muscle cardiaque, sans participation du méca
ric œuré du lapin isolé et perfacé, l'injection intraveineuse de sis de hismuth

abaisse fortement la pression artérielle, cet abaissement est du surtout à

l'action cardiaque du métal. Action circulatoire analogue du mercure et du

cuivre, celle de l'antimoine, du zine et du fer est aussi un peu voisine, celle

du nickel et de l'étain tout à fait différente.

P. B.

La toxicité du bismuth. Massox (6. A.). J. of Pharm. and o.p. Ther., decembre 1926, 30, n° 2. p. 124-148. — Etude de la toxicité du tartroismenthate de jodium (22 milligr. Bi métal par la voie veineuse chez le lapin, et 4,85 milligr. chez le chal); la dose mazima toldrée chez le lapin par voie veineuse est de 6,67 milligr. par kilogramme en Bi métal. Aux doses non fatales affaiblissement cardiaque marqué et temporaire, chute de la pression sanguine, ralentissement do ceur à partir de 1/10 de la dose mortelle. Dans les formes chroniques d'intoxication, phénomènes d'irritation gastro-intestinale et trânel, e le bit est excrété du 1 "au 7 et 10 jour. Dans la spirochtose spontanée du lapin le coefficient entre la dose curative et la dose maxima tolérée sans symptômes est de 65: 1.

Etudes sur la pharmacologie des sels de bismuth. I. Méthode de dosage du bismuth. Lexona (C. S.), J. of Pharm. and exp. Ther., juillet 1926, 28, p. 81-87. — Présentation d'une méthode rapide et précise de dosage de faibles quantités de Bi dans les liquides et les issus du corps. L'échantillon de matière organique à étudier doit contenir de 0,1 à 0,3 milligr. de Bi, on ajout es C m' de SO¹¹ oncentré et 30 à 100 cm² de NO¹¹ concentré et de bi 100 cm² de NO¹¹ concentré et de lemps en temps jusqu'à ce que les solutions devienment claires et émettent des inmées blanches de SO¹, indiquant que NO¹¹ est éliminé et que le carbure est oxydé. Addition ensuite à froid de 5 cm² d'une solution de Kl à 17 gr. par litre et dosage colorimétrique de l'odure jaune de Bi et de K formé, Pour les détais, voir le texte.

II. Toxicité et élimination urinaire des sels solubles de bismuth. Leonan (C. S.). J. of Pharm. and exp. Ther., juillet 1926, 28, p. 89-108.

— Action toxique rénale (nécrose des tubuli) chez le lapin, exercée par les sels solubles de bismuth: tartrobismuthate de Na et K, citrate de Bi et de Na, et thiosulfate de list et Ns. La dose maxima intramusculaire tolérée chez le lapin.

du tartrobismuthate de Na et K est d'environ 100 milligr. par Kº (40 milligr. Bi). Une dose double tue l'animal en un jour et demi à six jours.

Pour le thiosulfate, la dose tolérée est de 450 millier, par K° (50 millier, Bi), la dose double tue l'animal en cing à six jours. Le citrate est beaucoup moins toxique, 125 milligr, par K* (85 milligr, Bi) ne sont pas toxiques. La dose néphropathique liminaire est 300 milligr. par Kº (200 milligr. Bi). L'auteur donne et discute les courbes de l'excrétion urinaire de ces sels, leur rythme d'excrétion est lent, et l'excrétion totale est d'autant plus faible que la dose est plus forte. Le thiosulfate n'exerce pas d'action protectrice vis-à-vis de l'intoxication bismuthique aigue du lapin. La prétendue « action détoxicante » des thiosulfates vis-à-vis des métaux lourds et du Bi est due à une mobilisation et à une dissolution des produits insolubles qui déterminent des altérations pathologiques de la peau et des muqueuses. Le métal mis ainsi en circulation est rendu plus toxique dans ses effets aigus (action toxique rénale), mais en thérapeutique humaine on atteint rarement une concentration dans l'excrétion rénale dangereuse pour le rein normal, même quand le Bi est ainsi mobilisé. P. B.

III. Toxicité et élimination urinaire du tartrobismuthate depotassium. Losana (C. S.) et O'Braze (L. L.). A ce Pharm. and exp. Ther., uillet 1926, 28, p. 109-119. — Courbes d'élimination du tarlobismuthate de K en injections intramusculaires chez le lapin. La dose maxima tolérée est d'environ 130 milligr., par K e' 75 milligr. Bij. 186 milligr. tent en six jours avec nécrose rénaie élendue. La dose minima néphropathique est de 100 milligr. par K e' pendad une période de deux semaiose. P. B.

IV. Toxicité et élimination urinaire de l'oléate de bismuthe et du bismuth métal. Lexona (C. S.) 4. of Plaura. and esp. Ther., juillet 1926, 28. p. 121-130. — La dose maxima tolérée (intramusculaire) d'oléate de bismuth (Oléo-Bi Roche), chez le lapin, est d'environ 200 milligr. de Bi par År, cette dose détermine une forte nécrose rénale. L'auteur donne les courbes de l'excretion urinaire des fortes doses et des faibles doses d'Oléo-Bi, 535 milligr. par R's de bismuth précipité (heôrtépoi) sont mortels pour le lapin (intramusculaire), 400 milligr. sont supportés, mais lé-ions rénales marquées.

P. B.

Action pharmacologique du scillarène. Dr. (P.), J. of Pharm. and exp. Ther., mai 1927, 34, nº 1, p. 35-41. — Légère action irritante exercée par le scillarène sur le tube digestif, quoique moins marquée que celle de la digitale. Peu d'action sur la pression artérielle, élévation légère, moins marquée que celle déterminée par la tenture de scille. Action diurétique légère chez le lapin et le chat, due entièrement aux modifications vasculaires. Sur le cour, action digitalique. P. B.

Le Gérant : Louis Pactat.

J. DAVEAU. Le Grindelia robusta Nuttal. 2º Journaux, Revues, Sociétés sa-

vantes.......

Pages.

SOMMAIRE

Pages. | P

Mémoires originaux :

EM. PERROT. Les Santals d'Australie et leurs essences. 609

R. CEMBELAUD. Lichens colorants et

Lixa Riennea. Mesure de l'activité des anesthésiques locaux (à suivre). 641
Anne Leszanea. Quelle confinnee accorder à la stérilisation par l'autoclave?. 647

Lichens aromatiques (suite et fin), 64

Bibliographie analytique: 40 Livres nouveaux. 667

658

MÉMOIRES ORIGINAUX (1)

Les Santals d'Australie et leurs essences.

I. - NOTES HISTORIQUES SUR LES SANTALS.

Le plus anciennement connu et le seul utilisé jusqu'à ces dernières années, tout au moins sur le marché européen, est le Santal blanc du Mysore, Santalum album L., espèce abondamment cultivée dans l'Inde et dont l'origine géographique suscite de nombreuses hypothèses qu'on peut aissi résumer brièvement.

C. E. C. Fischer (*), commentant, en sa qualité de fonctionnaire forestier, l'intéressant rapport dont il sera question plus loin de Spracue et SUMMERIANES, doute que cette plante soit réellement indigène, dans l'Inde. Elle doit y être devenue subspontanée et son aire de répartition actuelle s'élend de Nassik, dans la présidence de Bombay, vers le sud, jusqu'à Madura, dans la présidence de Madras. Très certainement, dans le district de Coimbatore, elle a été introduite. Dans cette région comme dans toutes les parties limitrophes du Mysore, l'arbre se rencontrait, il y a une vingtaine d'années, seulement autour des villages, en haies ou en bosquets. Quand on s'éloignait de ces centres, les Santals se raréfiaient de plus en plus, jusqu'à disparaître complètement, bien que toutes les conditions fussent les mêmes. Si l'espèce eut été indigène, le contraire se serait produit, car le bétail est extrémement friand des feuilles de

- 1. Reproduction interdite sans indication de source.
- Reflexions sur l'origine du Santalum album. Perf. and Ess. Oil Rec., London, 1927, 18, p. 341.

Bull. Sc. Pharm. (Novembre 1927).

Santal, au point que l'on doit défendre les pieds existant autour des villages où les animaux se rassemblent.

De temps immémorial, les maîtres du pays exerçaient une prérogative royale sur le Santal, se réservant la précieuse essence parfumée retirée de son bois. Sa dispersion aux Indes semble bien avoir dét imposée aux sujets d'un souverain autocrate qui voulait s'assurer une fourniture abondante et constante. Quant à l'introduction de l'espèce, il ne serait pas étonnant qu'elle fût antérieure à l'ère chrétienne, car l'usage du Santal est mentionné dans les cérémonies religieuses des Bradmines et autres prétres.

Sa multiplication naturelle est aisée quand les conditions sont propices, car c'est un arbre vigoureux et peu difficile, pourvu que le sol ne soit pas trop humide; il supporte des mutilations considérables, excepté dans sa première jeunesse. On peut dire que, sauf en le déractinant, il n'est nas facile de tuer un Santal adulte.

Le bois et l'essence de Santal figurent dans les premiers ouvrages en sanscrit et ils étaient utilisés aussi bien comme parfum que comme médicament.

D'après Garcia et Acosta, la majeure partie du Santal, et la meilleure qualité, venait au milieu du xvi siècle de Timor et des lles voisines de la Malaisie, d'où il était exporté à Calicut pour y être, de là, réexpédié dans les contrées voisines.

En 1800, dans ses relations de voyage, Fraxots Buchana-Hamitrox donne de nombreux détails sur la répartition des plantations dans l'Inde, notamment au Mysore, Coimbatore, Malabar et Kanara. La culture du Santal blanc paraît n'avoir pris d'extension que sous la pression du Pouvoir dominant, les cultivateurs le considérant plutôt comme une plante nuisible.

Cette espèce, si voisine de celles du groupe Mida dont il sera question plus loin, n'existe pas entre l'Inde et l'est de Java et l'on doit supposer qu'elle a disparu par maladie, ainsi que cela s'est produit pour le Mida ferrandezima, endémique et jadis très abondant à l'île Juan Fernander, on, d'annès (Ar, tous les arthes ont bérie ne une même année (').

Les raisons de la dispersion des espèces de ce groupe, sans doute d'origine antarctique, nous échappent et expliquent les difficultés rencontrées par les botanistes systématiciens pour classer les espèces dont nous allons avoir à nous occuper et dont les affinités réciproques sont très grandes.

C'est seul-ment il y a une quarantaine d'années que les espèces de Santal croissant en Australie ont commencé à être exploitées dans le but de fournir à la thérapeutique une essence pouvant remplacer celle du Santal blanc de l'Inde. Rapidement, cette essence australienne a pris

¹ C. GAY, Flora chilens, Paris, 1849, 5, p. 326.

dans son pays d'origine une place importante en médecine, notamment dans le traitement de la gonorrhée.

L'exportation se fit tout d'abord en Extrème-Orient et il n'est pas douteux qu'une c-rtaine quantité arrivait aux Indes britanniques pour y être substituée ou tout au moins mélangée au Santal blanc, car son prix était inférieur.

Récemment, enfin, des efforts ont été faits pour introduire cette nouvelle essence sur le marché européen, et les importateurs, forts des appréciations du monde médical officiel d'Australie, ont fait une demande d'inscription de cette nouvelle drogue dans différentes pharmacopées européennes.

C'est ainsi que des échantillons ont été soumis à l'Office national des Matières premières et au Laboratoire de Matière médicale de la Faculté de Pharmacie.

Grâce à l'amabilité des « Etablissements Plaistowe » représentant la firme « Plaimar Ltd. » de Perth, Australie occidentale, et importateurs de divers produits végétaux australiens, qui nous avaient soumis leurs premiers échautillons à l'Exposition coloniale anglaise de Wembley, en 1925, nous avons pu nous procurer des matériaux botaniques excellents des deux espèces australiennes dont les essences étaient connués.

Ces matériaux d'étude nous ont été remis avec tous les caractères d'authenticité désirables, émanant des Services officiels forestiers d'Australie, ce qui a permis d'établir cette monographie.

A l'exposition de 1878, l'essence de Santal australienne fit son apparition, mais saus indication de l'origine botanique.

Dans leur Traité classique, Plancion et Collin (1), après la description du Santalum allum, signalent le Santal d'Australie qu'ils rapportent au Santalum spicatum A. D.C. « dont le bois est de couleur blanc jaundare; son odeur est plutôt celle du Cèdre que celle du Santal; sa saveur est résineuse».

Les autres pharmacognostes ne donnent guère plus de détails (*) et dans l'*Annuaire d'Australie* de 1902 on trouve, sur l'arbre à Santal, les quelques renseignements suivants :

« Bien que n'étant qu'un petit arbre ou un arbuste, c'est un élément important de l'industrie de la charpente en Australie occidentale. L'espèce a un aspect quelque peu spécial et pluiôt le caractère d'un gros buisson que c-lui d'un arbre proprement dit. Son port est bas, dépriné, et il est par conséquent branche uf fortement surbaissé. Il mesure rareti il est par conséquent branche uf fortement surbaissé. Il mesure rare-

G. Planchon et E. Collin. Les drogues simples d'origine végétale, Paris, 1895, Doin, édit., 1 p. 346-349.

^{2.} A. Tschinch, Handbuch der Phermakognosie, Leipzig, 1917, II, p. 950-964, avec une carte de Schinnel.

ment plus de 0 m. 20 de diamètre et sa hauteur est de 3 m. 50 à 5 m. 50, les branches apparaissant à 2 m. 50 ou 3 m. »

Cet arbre, qui sert à la préparation actuelle de l'essence par distillation du bois à la vapeur, avait été rapporté par erreur au Fusanus acuminatus R. B. ou Santalum Preissianum Mi, de l'Australie méridionale. Le véritable producteur est le F. spicatus R. Br. ou Santalum spiculum A. DC., endémique dans une région plus vaste que la France, dans l'Australie occidentale. Une autre espèce, le Santalum lancelatum R. Br., plus rare, concourt également à donner une petite quantité d'essence. qui set le plus souvent métée à la première.

L'essence a naturellement été soumise aux investigations de nombreux chimistes. Comme l'essence de Santal blane, elle renferme, quand elle est bien rectifiée, 85 à 95 %, d'alcools doxés en santalols; elle est d'odeur moins forte et moins désagrésble, mais elle diffère de la première par sa déviation polarimétrique. Nous reviendrons sur ces points dans un chapitre spécial. Il convient d'abord d'exposer, en résumé, les travaux botaniques qui permettent l'identification des espèces productrices, et de fixer, d'après les travaux récents, leur place dans la classification des Santalacées.

II. - LE GENRE SANTALUM ET LES SANTALS AUSTRALIENS

DE CANOOLLE en 1856 (*), dans le Prodrome, établit la classification des Santalacées et classe, parmi le genre Santalam L., les espèces australiennes qui nous occupent. Il fut imité par C. Moora dans son étude sur la flore de la Nouvelle-Galles du Sud en 1893 (*). Tous les autres botanistes de ce pays ont adopté la classification du Genera plantarum de BENTIAN et HOOREN, en reconnaissant les deux genres Santalam et Eusans comme distincts

Pour de Candolle, la section Ensantalum était ainsi définie :

Feuilles opposées; cymes paniculiformes terminales et axillaires; pédoncules opposés. Fleurs le plus souvent tétramères, rarement pentamères.

Dans cette section, ce savant fait deux subdivisions :

- a) Espèces à style long, d'où stigmates au niveau du sommet des anthères.
- Elle renfermé le Santalum lauccolatum R. Br.
- b) Espèces à style court, avec stigmates n'atteignant pas le sommet des anthères.

Elle renferme le Santalum spicatum A. DC. et le S. Cygnorum Miq.

^{1.} ALPHONSE DE CANDOLLE. Prodromus, 1856, 14, p. 681-686.

^{2.} C. Moore. Flora of New South Wales, 1893, p. 226.

R. Brown d'abord, puis Berthan et F. von Mueller (°) en 1873, élèvent ces deux subdivisions au rang de genres dénommés Santalum et Fusanus et les séparent par les caractères suivants :

Santalum. — Périanthe adné à la base, la partie supérieure libre étant campanulée ou ovoïde.

, Fusanus. — Périanthe adné avec lobes distincts jusqu'à l'ovaire ou jusqu'à un large disque épigyne. Style plus court, Fleurs plus petites.

Van Tieghem les sépare également par l'ovule, qui est droit dans le genre Santalum et recourbé dans le genre Fusanns (*).

Наволумия (*), dans les « Planzenfamilien » d'Escusa, accepte cette distinction en genres admis aussi par l'Index Kewensis, de telle sorte que si le Santalum lanceolatum reste dans son genre primitif, le Santalum spicatum A. DC. devient le Fissans spicatus R. Br., mais il flut remarquer combien sont beu accusses les différences entre les sepéces du groupe.

Quant au S. Cygnorum, on a reconnu qu'il ne présentait aucune différence avec le F. spicatus et devait se confondre avec cette espèce. L'Index Kewensis répartit ainsi les espèces dont il établit les synonymies:

Liste des espèces des genres Santalum et Fusanus admises dans l' « Index Kewensis », avec leurs synonymies.

Santalum album L
Santalum austro-caledonicum Vient Nouvelle-Calédonie.
Santalum densiflorum Gandoger Australie du Sud.
Santalum fernandezianum Phil Juan-Fernandez.
Santalum Freyeinetianum (S. insulare (Berr.) A. DC
Santalum Haleakalæ Hillebr Hes Sandwich.
Santalum Hornei Seem
Santalum lanceolatum R. Br. Santalum oblongatum R. Br. Australie.
Santalum latifolium Meurisse
Santalum leptocladum Gandogen, Australie de Sud.
Santalum longifolium Meurisse Nouvelle-Zélande.
Santalum Macgregorii F. MURLLER Nouvelle-Guinée.
Santalum megacarpum Gandogen Nouvelle-Galles du Sud.
Santalum obtusifolium R. Br Australie.
Santalum ovatum R. Br

^{1.} Bentham et F. von Mueller. Flore sustraliensis; A description of the plants of the australian territory, Londres, 1873, 6, p. 243-247.

Van Tisonem. Phanérogames à ovule sans nucelle. Bull. Soc. bot. Fr., Paris, 1896. 42. p. 247.

^{3.} Hieronymus in Natürl. Pflanzenfamilien, Leipzig, 1894, III, 1, p. 244.

Santalum pyrularium A. Gray.		Hes Sandwich.
Santalum salicifolium Meurisse.		
Santalum Yasi SEEM		fles Fidji.
f Sa	ntalum acuminatum A. DC.	
\ s.	angustifolium A. DC	
Fusanus acuminatus R. Ba. S. S. S. S. S.	cognatum M10	Australie.
l S.	lanceolatum Schurchy	
(8	Preissianum Mio	
E	sanus alanens (tarrates)A.)	
	DC.	
Fusanus crassifolius R. Br.	ntalum auserifolium 1	Australie.
Fusanus crassifolius R. Bu. $\begin{cases} Fu \\ Sa \end{cases}$	nc	
Fusanus emarginatus Miq	DO	Amotrolia
		Cochinchine.
rusanus pedatus SPRESG		Cocaracame.
(P. C.	isanus diversitorius Miq.	
Fusanus persicarius (F.)	icarya Murrayana Mircu.?	
MURLL BENTH	nlalum diversifolium A.	Australie.
Fusanus persicarius (F. MURLL.) BENTH	DG	
\ S.	persicarium F. Muell ,	
Fusanus spicatus R. Ba $\begin{cases} S_{8} \\ S_{8} \end{cases}$	intalum Cygnorum Miq.	
Fusanus spicatus R. Br	spicatum A. DC	Australie.
(F	usanus cignorum Kuntze. '	
Fusaui sp $\begin{cases} S_1 \\ S_2 \end{cases}$	antalum Cunninghamii	
Fusaui sp	Ноок	Nouvelle-Zélande.
(s.	Mida Hook	

Les plantes productrices des essences de Santal d'Australie sont donc à cette époque: l'usanus spicatus R. Br. (= Santalum spicatum A. DC. = S. Cyynorum Miq.) et Santalum lanceolatum R. Br. d'après BESTIAN et F. v. Mueller (').

Les plantes ayant été soumises, cette année même, aux investigations des botanistes du Jardin de Kew, MM. Sprague et Summenaves, chargés de cette étude, ont entrepris la taxinomie et la nomenclature de ces deux genres et des genres voisins. Voici le résultat de leurs investigations (*):

Le genre Santalum se distingue par le tube du périanthe relativement long et campanulé, cylindrique, ovoïde ou obconique, par les lobes en forme de languette du disque adné et par son style mince et allongé.

Le genre Fusanus R. Br. (*), d'autre part, a un périanthe cupuliforme ou patelliforme plus court; les lobes du disque intrastaminal sont très courtement subtronqués et beaucoup plus larges que longs; le style conique est très gros et court, ou bien les stigmates sont sessiles.

^{1.} Voir aussi R. Brown. Prodr. Fl. Nov. Holl., 1810, p. 356.

^{2.} T. A. Sprague et V. S. Summerhayes. Santalum, Eucarya et Mids. Bull. of Miscellaneous Information, Londres, 1927, nº 5, p. 193-202.

^{3.} Il est nécessaire, pour éviter toute ambiguité, d'ajouter le nom de R. Br., esr ce nom de Fusauns a été donné également par Murany à une espèce africaine du genre Colpoon Berg.

Les auteurs restent d'avis de séparer ces deux genres, bien qu'ils soient étroitement liés, et concluent :

« Aussi loin que nos propres recherches ont été poussées, les genres Santalum, Mida, Eucarya (= Fusanus sect. Eufusanus), Rhoiocarpus, Colpoon et Osyris paraissent former une série tout à fait naturelle. »

Nomenclature. Le nom de Fusanus R. Br. a été appliqué par diverse bolanistes (*) à un groupe de cinq espèces, dont quatre proviennent d'Australie et une de la Nouvelle-Zélande, mais comme cette application est simplement la conservation d'une identification erronée, les espèces en question doivent porter un autre nom générique.

Bentham, dans sa Flore australienne, a compris dans le genre Fusanus les trois espèces australiennes décrites par R. Basowa avec celles du genre Mida et le Sandalum persionrium F. Mueller. Il a établi que le genre Fusanus était limité à l'Australie, excluant par là l'espèce type originaire de l'Afrique du Sud. Il cite enfin, comme synonyme de Fusanus. Le genre Engenç et L. L. Mitchell [2].

Deux noms, Mida A. Cunn. (1837) et Eucarya Mitch. (1839) sont possibles pour le genre ainsi défini par BENUMM, HERONYMUS et CRESEMAN. De ces deux noms, Mida a la priorité de publication et devrait être accepté par ceux qui préfèrent réunir en un seul genre Eulusanus et Mida, mais les auteurs séparant ces deux genres, les quatre espèces australiennes précédemment attribuées au genre Fusanus devront porter le nom de genre Eucarya Mitch.

Ce sont : E. acuminata (R. Br.) Sprag. et Summ., E. Murrayana Mitch., E. spicata (R. Br.) Sprag. et Summ., E. crassifolia (R. Br.) Sprag. et Summ.

Cependant, les botanistes australiens du Département des Foréts n'admettent pas les conclusions ci-dessus et maintiennent, jusqu'à preuve du contraire, ces quatre espèces dans le genre Santalam.

III. — MORPHOLOGIE EXTERNE ET INTERNE DES ESPÈCES DE SANTALS AUSTRALIENS

Ainsi donc, l'essence de Santal australienne peut se présenter avec des caractères differents, seion qu'elle est extraite de l'Excarya spiesta (=Santalam spicatum A. DC.= Fissanus spicatus R. Br.) ou du Santalam hauceolatum R. Br., ou bien qu'elle est constituée par un mélange des deux.

- Il convieut donc de donner les caractères extérieurs et l'étude histologique de ces deux espèces, somme toute si voisines et présentant les plus grandes affinités avec le Santal de l'Inde.
- 4. G. Bentham et J. D. Houne fils. General Plantarum, Londres, 1880, 3, p. 223.—
 Hibbonymus, in A. Engler et K. Prantl, loc. cit. Cheeseman. Manual of the
 New Zealant Fiora, Willington, 1996, p. 623.
 - 2. T. L. MITCHELL. Three Expedition, 1839, 2, p. 100.

I. — Eucarya spicata Sprag. et Summ. (R. Br.).

Synonymie. — Fusanus spicatus R. Br.; Santalum spicatum A. DC.; Santalum Gyanarum Mig.

Diagnose. — Arbre atteignant 30 pieds, à branches dressées, non pen-

Feuilles opposées, d'oblongues linéaires à largement oblongues, ou presque lancéolées, obtuses, ou rarment aigués, atténuées eu un court pétiole, épaisses, avec nervure principale généralement très profinicaite sur la face inférieure et nervures latérales rarement distinctes, longues de t à 2 Douces.

Fleurs en panicules d'épis plus ou moins ramifiés, rarement aussi longues que les feuilles; les fleurs sont assez serrées et le plus souvent sessiles, par groupes de 3 à 5 sur les courtes ramifications secondaires.

Périanthe révoluté, long de presque 1 ligne, à large disque épigyne avec marge libre proéminente, à lobes triangulaires presque aussi longs que le tube; style très court avec 2, rarement 3 stigmates ou lobes stigmatiques.

tube; style très court avec 2, rarement 3 stigmates ou lobes sugmanques. Fruit globulaire, de 3/4 à pràse de 1 pouce de diamètre, couronné presque jusqu'à maturité par le périanthe persistant eutourant un assez large espace; le fruit est à peu près lisse.

On rencontre cet arbre en peuplements denses dans l'Australie occidentale au sud du 24° degré de latitude sud; les feuilles sont persistantes avec une pervation non apparente (1).

Le bois du tronc est de couleur brun rougeâtre au cœur et très odorant; l'aubier est sensiblement plus pâle et peu odorant. On peut très bien voir ces caractères sur le tronc volumineux que possède le Musée de Mattère médicale de la Faculté de Pharmacie de Paris.

Comme dans le cas du Santalum album de l'Inde, la germination donne naissance à une tige hypocotylée allongée en un arc très prononcé; elle se gonfle considérablement par accumulation de réserves nutritives.

D'après les renseignements de M. Kessel, conservateur des Forêts de l'Australie occidentale, si la jeune plantule ne parvient à parasiter les racines d'autres plantes, elle ne peut vivre qu'un petit nombre de mois.

Si l'on veut établir des plantations de cet arbre, il faudra donc comme au Mysore étudier l'association végétale capable d'assurer son dèveloppement ultérieur.

Il est à noter que la plante se présente sous deux aspects assez différents, soit avec des rameaux à feuilles minoes de couleur pâte, soit avec des rameaux à feuilles rudes, épaisses, chagrinées, dans lesquelles les nervations déjà à peine visibles chez les précédents ne sont plus distinctes et dont la forme est souvent assez modifiée (fig. 2, net b.)

^{1.} BENTHAM et P. von Mueller. Loc. cit.

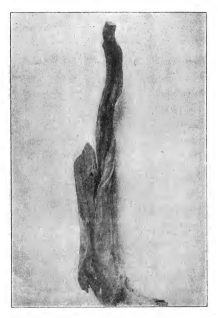


Fig. 1. — Tronc de Santal d'Australie (Santolum spicatum A. DC.).

Musée de Matière médicale de la Faculté de Pharmacie de Paris.

(Hauteur : 1º60; diamètre maximum : 0º24.)

Il est assez difficile, sans une série d'observations locales, de donner l'explication de ce dimorphisme. C'est sans doute une question d'âge



F10. 2. - Sommités et fruits des Santals d'Australie (réduit d'un tiers).

a, ramesu du Santatum spicatum A. DC. On voit sur la branche des feuilles épaisses et de jeunes ramilles portant des feuilles minces; b, ramesu à feuilles épaisses seules; c, fruit du Santalum spiratum.

-Santicam spesaion. d, sommité du Sontalium tonccolatom R. Br. cultivé à Perth; e, fruit provenant du même arbuste; f, sommité du Sontalium tonccolatum, poussant à l'état sauvage (feuilles lancéolèes et feuilles lançes). des rameaux, comme chez les Eucalyptus, où les feuilles en faucille se montrent sur la plante àgée de quelques années et sur le vieux bois.

La même particularité se produit chez le Santalum lanceolatum.

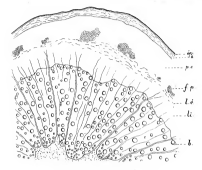


Fig. 3. - Tige de Santalum spicatum.

 ip_n , épiderme; s, zone subéreuse sous-épidermique; p, c, parenchyme cortical; f, p, amas de fibres périliberiennes; t, c, liber écrasé à parois épaissies cornées; t, liber normal; h, hois.

mais ici les rameaux à feuilles minces (fig. 2 d) proviennent d'un arbre cultivé.

CARACTÈRES HISTOLOGIQUES.

Tige. — Epiderme à cuticule très épaisse recouvrant une zone subéreuse asser volumineuse comprenant 6 ou 7 assises de cellules en
anneau coation, se colorant nettement en vert par le réactif au vert
d'iode. Cette zone provient du fonctionnement unilatéral d'un périderme; mais elle ne prend pas immédiatement l'aspect d'un véritable
liège. Region libérieune limitée par des amas peu volumineux de fibres
réduit- parfois à quelques éléments. Pas de cellules scléreuses, ce qui
la differencie du S. lauccohum. Le libre est formé de bandes séparées par des rayons médullaires à larges éléments, plus ou moins étalés
en éventail, et la région externe de ce liber comprend surtout du tissu
écrasé. à parojs inégalement épaissies, cornées ou nacrées. Le lois

dense, apparait à peu près uniquement composé d'éléments fibreux avec des vaisseaux toujours isolés, de large diamétre; il est parcouru par des rayons médullaires moins lignifiés, composés généralement de une ou deux rangées de cellules, rarement plus (fig. 3).

A la pointe des faisceaux, parfaitement distincts à la périphérie de la moelle fortement séléreuse, on remarque des amas cellulosiques rappelant parfois les amas de tissu criblé qu'on rencontre dans certaines familles végétales.

Quelques grosses mâcles d'oxalate de calcium dans l'écorce.

Pétiole des feuilles minces. — Dans les feuilles minces des rameaux jeunes, le pétiole, qui n'est autre chose que la base du limbe

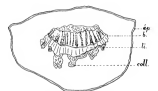


Fig. 4. — Coupe schématique du petiole de Santalum spicatum. èp., épiderme; coll., amas de collenchyme périlibérien; li., liber; b., bois.

rêtréei et réduit à la nervure médiane, est composé d'un épiderme externe à parois épaisses dont la membrane cuticulaire prend fortement la coloration verte et se trouve ainsi parfailement distincte du reste de la cellule. L'aspect général de la coupe est obscurément triangalaire, c'est-à-dire que celle-ci présente une face supérieure aplatie et un parenchyme entièrement cellulosique dans lequel le système libéro-ligneux est représenté par une bande légérement arquée de tissu cribro-vasculaire formé de lames ligneuses, étroites, séparées par des rayons médullaires pluricellulaires, tandis que le liber, normalement distribué, est protégé par des éléments plus ou moins collenchymateux, jamais fibreux, représentant la zone péricyclique. A la face supérieure, dans la partie concave de l'arc ligneux, on trouve également du parenchyme à parois fortement épaissies mais non lignifiées (fig. 4).

Pétiole des feuilles épaisses. — Dans les feuilles des rameaux âgés, la structure est identique, sauf que la cuticule est encore plus épaisse : mais il n'y a aucune autre modification importante à apporter

à la description ci-dessus. Les amas libériens anciens collenchymateux donnant des paquets au-dessus du liber normal ne sont pas non plus sclériflés; en tout cas, il n'y a pas de fibres. D'ordinaire, on ne trouve pas d'oxalate de calcium, qui, dans ces espèces, est très inègalement réparti.

Limbe des feuilles minees. — Mésophylle bifacial avec épiderme à cellules grandes, inégales, protégées par une membrane fortement cuticularisée qui parait se détacher avec facilité, abandonnant une lame cellulosique interne qui laisse toutefois la cellule complète. Ces cellules forment à l'extérieur des mamelons convexes proémi-

Feuille du Santalum spicatum.



Fig. 5. — Epiderme supérieur vu de face.



Fig. 6. — Epiderme inférieur, en coupe transversale, avec un stemate, dans une feuille mince.

nents, qui rendent la surface de l'épiderme chagrinée et légèrement rugueuse.

Le système fasciculaire de la nervure principale est tout à fait identique à celui qui a été décrit pour le pétiole, c'est-à-dire en lame légèrement arquée. Le tissu palissadique, qui comprend à la face supérieure trois ou quatre assises d'éléments, renferme çà et là une mâcle d'oxalate de C.

Le reste du mésophylle est formé d'éléments arrondis ou polygonaux sans autre caractéristique. Toutefois, les deux dernières assises situées près de l'épiderme inférieur s'orientent dans le sens perpendiculaire à la surface, tendant à donner un mésophylle sub-centrique. L'épiderme est formé d'éléments tout à fait semblables à eux de la face supérieure, avec expansions proéminentes en forme de cloche du côté extérieur et des stomates nombreux, petits et très enfoncés (úg. 6).

Limbe des feuilles épaisses. — Mésophylle homogène palissadique. Sur les branches âgées, il se produit un certain nombre de modifications dont la plus importante est la transformation de toutes les cellules du mésophylle en éléments prismatiques allongés dans le sens perpendiculaire à la surface, formant ainsi un mésophylle palissa622 EN PERROT

dique à peu près homogène. Le système fasciculaire des nervures est lui-même beaucoup plus compact, le bois formant des masses forte-

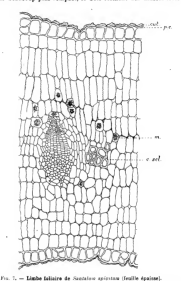


Fig. 1. — Limbe initaire de Sancainn sprovium (teume épaisse).
eut., cuticule; p. c., paroi cellulosique des cellules épidermiques; c. scl., cellules soléreuses du mésophylle; m., méde d'ovalate de calcium.

ment lignifiées, à vaisseaux larges et rayons médullaires étroits. Toute la région périphérique du liber est formée d'éléments très inégaux pourvus de parois épaissies fortement collenchymateuses ne devenant jamais fibreuses. Oxalate de calcium très rare; nervures secondaires nombreuses; aux deux faces, les épidermes sont pourvus d'une cuticule fortement sclérifiée, onduleuse, qui se détache d'une façon relativement aisée en abandonnant une partie interne cellulosique qui clot encore la cellule. Les stomates sont loujour très enfoncés et caractéristiques. Entre les faissceaux des mervilles, on trouve fréquemment des

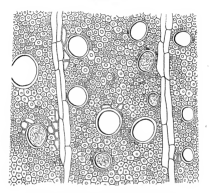


Fig. 8. — Coupe transversale du bois d'un vieux tronc de Santalum spicatum. Plusieurs vaisseaux sont remplis d'une matière oleo-résineuse.

amas scléreux toujours disposés dans la région médiane du mésophylle. Ces éléments scléreux à ponctuations simples, spiralées, sont assez cara-téristiques de ces feuilles épaisses persistantes [fig. 7].

Tronc. — Le bois du tronc est composé fondamentalement de fibres ligneuses et découpé par les rayons médulaires à une, deux rangées, ou rarement plus, d'eléments allongés renfermant souvent un prisme d'oxalate de calcium; les vaisseaux, assez abondants et larges, sont toujours isolés dans la masses fibreuse et quelques-uns d'entre eux remplis d'une substance plus ou moins colorée, évidemment résineuse (fig. 8).

En coupe longitudinale, les mêmes caractéristiques apparaissent; on distingue assez nettement les fibres longues et lisses des éléments lignifiés, ponctués (fig. 9 et 9 bis).

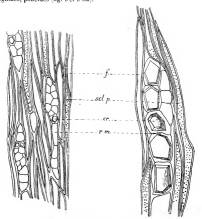


Fig. 9 et 9 bis. — Eléments du bois, vus en coupe longitudinale.
fifbres ligneuses; sel. p., selésenchyme ponetué: r. su., rayons médullaires; cr., cristaux prismatiques d'oxalate de calcium.

II. — Santalum lanceolatum R. Br.

Diagnose (1). — Arbuste dressé, haut de 2 à 3 à 15 pieds, ou parfois petit arbre à branches pendantes ou dressées (R.Br. ajoute : peu ramifiées).

Feuilles le plus souvent oblongues ou lancéolées, plutôt aigués el brièvement atténuées en pétiole de 2 à 3 lignes; limbe généralement long de 1 1/2 à 2 1/2 pouces, mais quelquefois de dimensions très variables et rarement obus; les nervures latérales sont fréquemment bien distinctes sur les feuilles àgées.

1. BENTHAM et F. von Muelleb. Loc. cit.

Fleurs assez grandes en panicules trichotomes avillaires et terminales, dépassant rarement les feuilles; périanthe de 1 à 3 lignes 1/2 de longueur, à base révolutée et adnée très courte; les lobes sont aussi longs que la partie libre campanulée. Anthères oblongues, assez grandes, sur de courts filets alternant avec des écailles ou glandes larges, épaises, objusses ou aplaies.

Drupe ovoïde, globulaire, de 1/2 à 3/4 de pouce de diamètre, portant la trace circulaire du périanthe bien au-dessous du sommet.

CARACIÈRES HISTOLOGIQUES.

Tige jeune. — La tige jeune est protégée par un épiderme à cuticule épaisse au-dessous duquel existe une zone subéreuse, beaucoup

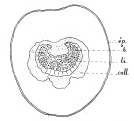


Fig. 40. — Coups schématique du pétiols de Santalum lanceolatum. èμ., épiderme; ti., liber; coll., collenchyme périlibérien en anneau complet.

ep., epidernie; a., inser; coa... contenchyme perinberien en anneau complet

plus mince que dans l'espèce précédente, résultant du fonctionnement d'un périderme réduit ne donnant que plus tardivement un parenchyme cortical secondaire peu développé.

Ecorce parenchymateuse, sans cristaux: amas irréguliers périlibériens de fibres fortement épaissies, accompagnées de quelques cellules seléreuses, arrondies, à lumen assez large et reliant parfois les paquets de fibres entre eux.

Liber relativement mince, aplati, collenchymateux et nacré à la partie externe; vers le cambium il est régulier, parenchymateux et disposé en files radiales; les cristaux d'oxalate de calcium sont assez abondants et groupés en petities mâcles.

Bois très fortement lignifié, avec rayons médullaires à une seule rangée

de cellules, rarement deux; vaisseaux larges, presque toujours isolés. Moelle également lignifiée, à larges éléments arrondis; à la, pointe

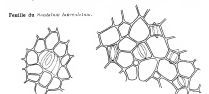


Fig. 11. — Epiderme inférieur vu de face (plante sauvage).

Fig. 12. — Epiderme inférieur (plante cultivée).

des faisceaux liggeux, il subsiste de petits amas variables de cellules à paroi très mince, donnant parfois l'apparence de tissu criblé

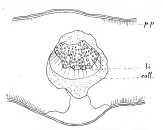


Fig. 13. — Schema de la coupe transversalo de la feuille, an niveau de la nervure médiane. p. p., p. parenchyme paissadjue; vol., collenchyme prifuscioulaire; th., liber.

périmédullaire : nous n'y avons jamais trouvé de tubes criblés. Pétiole. — Epiderme à cuticule épaisse; système libéro-ligneux en arc assez prononcé, ce qui différencie ce pétiole de celui du S. spicatum, ainsi que le collenchyme-périlibérien formant une gaine complète (fig. 10). Peuille. — Cuticule épidermiqué épaisse, se détachant de la partie interne cellulosique de la cellule; stomates aux deux faces, enfoncés profondément (fig. 41 et 12).

Le limbe, dans les feuilles minces des tiges jeunes, possède un mésophylle bifacial; dans lessautres, le mésophylle est homogène (fig. 14). Dans la plante cultivée, les éléments sont plus courts, mais les carac-

Coupe transversale du limbe de la feuille du Santalum Janccolatum.

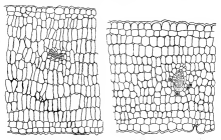


Fig. 15. - Plante sauvage.

Fig. 15. - Plante cultivée.

téristiques sont les mêmes. On observe quelques màcles d'oxalate de calcium (fig. 45).

A noter que les aervures sont quelque peu proéminentes à la surface et visibles extérieurement, contrairement à ce que nous avons signalé pour l'espèce précédente. Les cellules épidermiques ont leur paroi externe très convexe, ce qui donne à la surface des feuilles épaisses de branches àgées un aspect plus ou moins rugueux.

Entre les nombreuses nervures, on remarque des paquets de cellules scléreuses, dont la présence concourt à donner à la feuille sa rigidité.

Somme toute; il y a dans les deux espèces un ensemble de caractères histologiques didentiques, qui montrent leurs affinités; le dimorphisme foliaire est encore plus apparent dans le S. lanceolatum et, en dehors de l'épaisseur du limbe, la forme est également differente. La pointe de la feuille s'arrondit et, parfois, la feuille, étroite, linéaire et un peu acciulaire devient arrondie au sommet et prend même l'aspect général plus ou moins spatuliforme (fig. 2); comme chez les *Eucalyptus* dimorphes, le mésophylle y est entièrement palissadique.

La défense contre la transpiration exagérée est accusée par la partie externe de la membrane épidermique fortement cuticularisée et les stomates enfoncés.

La nervation n'est pas apparente chez le S. spicatum, mais assez visible dans l'autre espèce, cette particularité est accusée dans la structure anatomique un peu différente.

IV. -- LES ESSENCES DE SANTAL D'AUSTRALIE

Jusqu'à ces derniers temps, il était bien difficile de se faire une idée exacte de la composition chimique et des caractères physiques de ces essences, dont on n'avait vu en Europe que de petites quantités de produits d'origine différente, mal distillés ou en mélange.

Nous avons dit qu'on produisait cependant depuis longtemps, et d'une façon spéciale, l'essence du Santalum spicatum A. DC., qui n'avait pas tardé à remplacer en Australie l'essence du Santal de l'Inde.

Une assez grosse quantité de cette essence fut dirigée à l'exportation sur les lles malaises et en Chine et employée isolément ou en addition au Santal blanc, d'un prix très élevé, dont le Mysore détient de longue date le monopole de production et Londres le monopole de vente.

Cette situation de fait encourageait les recherches en vue de trouver un produit de remplacement, de valeur thérapeutique éprouvée, et il semble, d'après les études que nous allons relater, que le Santalum spicatum, bien que certains botanistes systématiciens le rangent dans un groupe séparé, genre nouveau Euary, asoit destiné à fournir au marché mondial une essence des plus intéressantes, d'activité voisine de celle du produit de l'Inde et d'une valeur marchande moindre.

Üne firme australienne à laquelle nous avons fait allusion, autorisée par le gouvernement de Perth, cherche à introduire les essences de Santal d'Australie. Elle a fourni aux chimistes et pharmacologistes de Londres et de Paris des échantillons estampillés par le Gouvernement, de telle sorte que l'étude complète peut en être entreprise.

Les usines de distillation sont installées à Perth même et l'essence pure de Santalum spicatum, authentifiée officiellement, se trouve sur le marché sous la marque « Plaimar » et sous la dénomination d'essence standard. Son pouvoir rotatoire moyen est — 6°, celui de l'essence du Mysore étant — 11°.

Les producteurs, voulant rapprocher leurs caractéristiques de celles indiquées par les pharmacopées officielles des U. S. A., de l'Angleterre, de la France, ont fait également un mélange dans lequel entre l'essence de Santalum lanccolatum, dont le pouvoir rotatoire lévogyre est élevé; ils ont également procédé à des distillations fractionnées pour atteindre le même but

Cela leur a valu des critiques qui ne paraissaient pas toujours injustifiées, et il est parfaitement logique que les producteurs indiens d'essence de Santalam albam défendent leur position sur le marché.

La confusion des deux essences est absolument impossible pour l'acheteur le moins prévenu, car l'odeur est nettement différente : celle d'Australie, beaucoup moins fort-e, et par conséquent, à mon avis, moins désagréable, rappelle un peu l'essence de cèdre; en parfumerie, elle sera évidemment moins estimée, à moins qu'elle ne trouve son application dans différentes formules qui seraient alors à établir.

La question thérapeutique est également toute autre, et jusqu'alors on ne peut s'appuyer que sur les observations médicales nombreuses faites en Australie; elles sont probantes et on n'a nulle raison de les mettre en doute.

L'essence de Santal d'Australie, en ne parlant que de celle du Sautalum spicatum, semble pouvôir donner des résultats identique«, dans le traitement de la gonorrhée en particulier, à ceux obtenus par l'emploi de l'essence du Santal blanc, avec l'avantage d'être en général sensiblement mieux supportée par le patient.

On trouve, dans cettle essence, une proportion d'alcools qui peut 'élèver à 90 °/, et même davantage, et qu'on exprime en Santalot, alcool sesquiterpénique découvert par Chaptotraut (') et qui a donné lieu aux si belles recherches de M. Guerber, en France ('), Sodyn et Mollers en Allemagne (').

L'essence étudiée par M. GUERBET avait des caractéristiques qu'il importe de connaître, si l'on veut comparer entre elles les essences des espèces voisines d'origine géographique différente.

Composition de l'essence de Santal du Mysore, d'après M. Guerber.

Essence limpide, à prine colorée en jaune, de consistance huileuse ;

Densité (*) à $0^{\circ} = 0.968 \%$; Pouvoir rotatoire $\alpha_0 = -21^{\circ}1$.

Elle ne contient ni base, ni acide libre et renferme une quantité d'éthers

P. Chapoteaut. Sur l'essence de Santal. Bull. Soc. Chim., Paris, 1882, (2° s.), 37, p. 303.

M. GUERBET. Sur la composition de l'essence de Santal des Indes orientales. Bull. Soc. Chim., Paris, 1900, (3° s.), 23, p. 217. — Sur les santalenes. Bull. Soc. Chim., Paris, 1900, (3° s.), 23, p. 519.

H. V. Soden et Fr. Muller. Ueber Bestandtheile des ostindischen Sandelholzöles. Pharm. Zeit., 1899, 44. p. 258.

^{4.} Dans son deuxième mémoire, l'auteur indique 0,9871 pour la densité corrigée de cette essence.

telle que 1 gr. d'essence nécessite 7 milligr. de potasse KOH, pour leur saponification.

- La proportion d'alcools qu'elle contient, évaluée en santalol C'éH**0, par la méthode de Paray, est de 90,1 °/o.
 - M. Marcel Guerbet a pu isoler de l'essence de Santal :
 - 1º Deux carbures sesquiterpéniques, C¹ºH²s, les santalènes α et β;
- 2º Un mélange d'alcools sesquite péniques primaires correspondant aux carbures précédents, les santalois α et β ;
- 3º Une aldéhyde, liquide incolore huileux, d'odeur forte et poivrée, le santalal:
 - 4º Un acide faible, de formule C'all'40°, l'acide santalique;
 - 5º Un autre acide, de formule C'ell'"()2, l'acide térésantalique;
 - 6º Des produits indéterminés très odorants.

Leur proportion réciproque dans l'essence peut, d'après le même auteur, être fixée approximativement à :

					-										
Santalènes α et β														60	0/00
Santalols a et 3														800	_
Santalal											ï			30	_
Acides à l'état d'éthers (fe	orm	iqu	e,	ac	éti	qu	e,	s	an	ta	lie	ąu	e,		
térésantalique)														30	_
Produits iudéterminés très	od	ora	nt	s (b	ou	iil	an	t	d€		13	90	à		
2200)				٠.										3	_
Produits indéterminés bo	uill	ant	ve	ers	32	0.	e	t	at	ı-d	les	st	18		
(carbures, alcools, produ-	its	rési	ne	mx'	١.									77	_

En pratique, on extrait la partie alcoolique santalols, utilisée en thérapeutique 'sous divers noms spécialisés; c'est le mélange des deux isomères très dificiles à séparer, de consistance huileuse et possédant natement l'oden de téréhenthine.

Le Codex donne une méthode de dosage et exige une proportion de principes alcooliques, calculée en santalot, qui ne doit pas être inférieure à 90 °/s; il fixe la densité de l'essence entre 0,975 —0.985 à + 15°, le point d'ébullition vers 300°, et la solubilité dans l'alcool à 70°, à +20°, dans 5 parties de solvant. Il ne donne pas de chiffre pour la déviation polarimétrique et dit simplement qu'elle est lévogyre; elle est d'ordinaire de -15° à -19°.

L'essence de Santal d'Australie a été distillée pour la première fois en 1875, par la firme Schimmel et C'*. On a obtenu seulement 2 à 3 °/o de produit et une usine fut installée à Freemantle vers la même époque.

En 1892, Berkenuem (*) isola de cette essence un alcool sesquiterpénique de formule C"H"O, fondant à 101°-103°, extrémement voisin

 A. Berkenheis. Recherches sur les constituants du Sautalum Praesii (sic). Journ. Soc. russe Phys. et Chim., 1892, 24, p. 688. du Santalol de l'essence des Indes orientales, sinon identique à ce corps.

Un certain nombre d'études ont suivi, qui sont relatées et discutées dans un Mémoire publié aux Indes anglaises en 1923 par B. SANIVA RAO et J. J. SUDBROGCOR (*) dont voici les conclusions, tendant uniquement à démonter, ce qui, a priori, était évident, que l'essence d'Australie n'a pas les mêmes caractéristiques que celle du Mysore.

- 1º L'essence ouest-australienne, obtenue d'un arbre autre que le Santalum album, est assez différente par ses propriétés de l'essence des Indes orientales (Mysore) pour qu'on ne puisse la confondre.
- 2º L'essence distillée à partir du bois n'est pas comprise entre les limites imposées par la Pharmacopée britannique pour la densité, le pouvoir rotatoire, la teneur en alcools ou la solubilité dans l'alcool à 70° 0/e, en volume, à + 20°:
- 3° En éliminant, par distillation fractionnée, les sesquiterpènes à faible point d'ébullition, on peut obtenir une essence qui remplit les conditions de la British Pharmacopoeia pour l'essence de Santal, sauf en ce qui concerne le pouvoir rotatoire, toujours inférieur au standard B. P.;
- 4° Bien que la distillation fractionnée donne facilement une essence contenant plus de 90 °/s d'alcools (calculés en santalol C"li¹⁴0), les alcools existants ne sont pas identiques aux santalols de l'essence indienne, mais sont leurs isomères:
- 5º Dans l'essence d'Australie, il existe sans doute au moins deux alcools représentés par la formule C'elle (); ou les a appelés « α et β fusanols »;
- 6º Les fusanols peuvent donner des « hydrogen phtalates » et des phényluréthanes; leur réaction, beaucoup plus lente que celle des santalols vis-à-vis de l'anhydride phtalique, indique qu'ils sont probablement secondaires et non primaires:
- 7º D'après leur pouvoir rotatoire moléculaire, ces deux fusanols sont probablement des composés bicycliques à deux liaisons éthyléniques;
- $8^{\rm o}$ La perte d'alcools pendant la distillation sous pression réduite n'est pas confirmée;
- 9° On s'accorde généralement à reconnaître que, pour la parfumerie, l'essence d'Australie est inférieure à l'essence de Santal blanc (*).

Des expériences de distillation fractionnée ont été en outre faites dans les laboratoires de l'Imperial Institute de Londres (*).

- La lecture de ces conclusions montre chez les auteurs précités l'unique préoccupation commerciale. Certes, l'essence d'Australie, tout en restant
- 1. B. Sanjiva Rao et J. J. Sudborough. West Australian « Sandalwood Oil ». Journ. of the Indian Institute of Science, 1923, p. 46 et 176.
- Voir à ce sujet: Perf. Ess. Oil Rec., 1919, 10, p. 52; 1920, 11, p. 88, 292; 1922,
 p. 261.
 - 3. Australian Sandalwood Oil. Bull. of Imp. Inst., 1920, 18, nº 2, p. 162-166.

fondamentalement un produit voisin de l'essence du Mysore, ne peut avoir la prétention d'être vendue sous la même dénomination. Ses caractères organoleptiques sont différents et il n'y a aucune possibilité de substitution frauduleuse.

D'ailleurs, comment pourraii-il en être autrement, puisqu'il s'agit des essences de deux espèces botaniques différentes; de plus, les arbres croissent dans des régions très éloignées et ils ont chacun une aire de répartition propre. Ce qui n'implique pas du tout que les alcools sesquiterpéniques ne puissent être identiques.

Ñe trouvel-oa pas, en effel, et parfois dans de très fortes proportions, les mêmes substances chimiques fondamentales dans des huiles essentielles d'espèces végétales, non seulement éloignées dans la même famille, mais encore appartenant à des familles végétales différentes? Le thymol cristallisé s'extrait aussi bien de Labiées, comme Thymas Zygis, Mostajaponica, etc., que d'une Ombellifère, le Ptychotis Ajowan; Peugénol, le citral existent dans les sespèces les nibs variées.

Les discussions actuelles seront donc futiles aussi longtemps que l'étude chimique de l'essence du S. spicatum n'aura pas été poussée à fond et c'est des savants, spécialistes de la question, qu'il appartient d'établir définitivement si les alcools de l'essence d'Australie, appelés aussi a fissanols », sont identiques ou isomères aux santalols de l'essence du Mysore.

Et, ne le seraient-ils pas, que cette constatation chimique n'influerait en rien sur la valeur commerciale de l'essence.

La question se pose ainsi : l'essence d'Australie, distillée et rectifiée, est-elle susceptible d'applications en parfumerie et répond-elle aux mêmes besoins thérapeutiques que l'essence du Mysore;

En cas de réponse affirmative à cette dernière question, il est évident que rien ne s'opposera à son inscription dans les Pharmacopées, sous réserve du maintien de son appellation d'origine et de l'inscription de ses caractères d'identification, comme c'est l'usage.

Jusqu'alors et au cours de ces dernières années, des quantités d'analyses ont été effectuées, dans lesquelles nous n'avors qu'à choisir; elles suscitent quelques reflexions intéressantes qui justifient l'entreprise d'une étude approfondie. M. Gursaer, qui a reçu une quantité importante d'essence standard pure de Santalum spicatum ains que d'essence de Santalum lanceolatum, comme aussi le Laboratoire national de contrôle et d'essais des médicaments, ne tarderont pas à nous fiver à ce sujet, concurremment, sans doute, avec les recherches entreprises dans le Laboratoire de la Pharmaceutical Society of Givat Britain, à Londres.

V. -- ANALYSES ET COMPOSITION DES ESSENCES DE SANTAL D'AUSTRALIE

Dans un mémoire important, présenté au Congrès pharmaceutique d'Australasie, en août 1926, à Perth, M. H. V. Mars (*) a réuni les éléments d'une excellente mise au point de la question; nous lui ferons de nombreux emprunts.

L'essence d'Australie occidentale a donné lieu en 1925 à une exportation de 30.000 lbs., soit près de 23.000 K°s. C'est surtout celle du Santalum spicatum (Encarya spicata) que l'on produit, car le Santalum lanceolatum est plus rare et dispersé dans l'extrême nord-ouest de l'île et aussi dans le nord du Queensland. Les difficultés de récolte et de transport, dans ces régions sauvages encore inexploitées, sont des raisons suffisantes pour que la fabrication de l'essence de ce dernier soit impossible pour longtemps encore sans doute.

Mais l'essence du Santalum lanceolatum ayant un pouvoir rolatoire gauche élevé (— 30° et plus), on l'utilise encore pour effectuer des mélanges avec celle du Santalum spicatum dans le but de fabriquer un produit de déviation polarimétrique se rapprochant de celle de l'essence de Santal-Mysore, qui est le plus souvent de — 15° à — 19° et dont les limites extrèmes généralement admises sont — 13° et — 21° (°).

Les premiers envois d'essence australienne ne donnaient à l'analyse que 60 à 75 °/, d'alcools (en santalol), ce qui était évidemment dû à une mauvaise distillation, puisqu'on obtient aujourd'hui, avec des instalations modernes, une proportion de ces alcools sesquiterpéniques allant jusqu'à 90 º/, et au delà.

Certaines essences commerciales, provenant des mélanges des produits des deux espèces, « notamment celles de la firme Plaimar Ltd. », ont donné

 Densité à 15°5 centigrades
 0,963 à 0,972

 Déviation polarimétrique
 -4° à -13°

 Indice de réfraction à +25°
 1,496 à 1,510

 Alcools (dosés en Santslot)
 93° à 93° °/

Solubilité dans l'alcool à 70° De 1 dans 3 vol. à 1 dans 6 vol.

Les rapports avec l'essence Mysore sont évidemment très proches et l'on sent, dans les recherches faites par l'industrie la préoccupation constante et exagérée d'obtenir un produit le plus voisin possible de cette dernière, ce qui, naturellement, amena quelques polémiques.

H. V. Marr. Rapport sur l'essence de Santal d'Australie occidentale. Australasian pharmaceutical Conference, Perth, août 1926.

^{2.} H. G. Greenish. Text Book of Materia medica, Londres, 1923, 4º édition, p. 239.

En 1923, MM. Rao et Subborduu (*) ont isolé dans une bonne essence d'Australie titrant 90 à 95 */_i d'alcools sesquiterpéniques deux corps voisins des Santalols, mais un peu différents par leur pouvoir rotatoire, qu'ils ont dénommés « fusanois ».

Dans ce Mémoire, les auteurs indiens, par une préoccupation, inverse de la précédente, qui est de montrer à tout prix les écarts qui existent entre les deux essences, défendent ainsi la situation acquise dans le commerce par l'essence du Mysore.

Les préoccupations commerciales étant mises à part, on ne peut dire que la fusanols soient ou non des santalols; que la densité et le pouvoir rotatoire varient dans une faible proportion, cela n'implique en aucune façon que les essences d'Australie ne puissent cliniquement trouver une place à côté de l'essence Mysore et même qu'on ne puisse démontrer un jour leur supériorité...

Les essais thérapeutiques en cours un peu partout confirment les conclusions du monde médical d'Australie, où le produit est depuis longtemps d'usage courant et s'est substitué à l'essence de Santal blanc.

En ce qui concerno la composition chimique, on trouve des données anal ce qui concerno la composition chimique, dans les laboratoires de « l'Imperial Institute » de Loudres ont également analysé differents échantillons (), soit commerciaux, soit obtenus par eux, par distillation de morceaux de bois venus d'Anstralie.

Des premières données publiées, il résulte que la teneur en alcools, calculée en Santalol C"H"0, est inférieure à celle qu'exigent les différentes Pharmacopées pour l'essence de l'Inde; mais, disent les auteurs, comme l'essence d'Australie renferme des constituants bouillant à basse température, il est relativement facile de la fractionner et d'obtenir ainsi un produit renfermant plus de $90^{\circ}/_{v}$ d'alcool-santalol qui, par oxydation, donne également, bien qu'en quantité moindre, le même acide santalénique.

Rao et Subborougu, après avoir discuté leurs recherches et données analytiques, concluent que l'essence d'Australie est distincte, par ses caractères physiques, de celle du Mysore — ce qui était évident — et que la distillation fractionnée donne facilement une essence contenant plus de 90°, d'alcools dosée en santalo ("H"O; mais ils ajoutent que ces alcools, non identiques à ceux de l'essence Mysore, en sont seulement des isomères, auxquels ils conservent le nom de fusanols. A cause de leur réaction plus lente avec l'anhydride phialique, ils les considèrent comme étant probablement des alcools secondaires et non plus des alcools primaires.

^{1.} B. Sanjiva Rao et J. J. Subborough. West Australian « Sandalwood Oil ». J. of the Indian Institute of Science, 1923, 3, p. 176, et 5, p. 46.

PARRY. The Chemistry of Ess. Oils, 1918, 1, p. 183.
 Australian Sandaiwood Oil. Bull. of Imp. Institute, Londres, 1920, 18, no 2, p. 162.

Ces études furent reprises de divers côtés et précisées, en particulier, par le chimiste anglais PERCY MAY qui exposa ses résultats au Congrés de la Eritish Pharmacy » (Sect. Sciences) à Glasgow, 1925 ('): il combatti certaines affirmations de l'Aco et Sunonoxicon, notamment en ce qui concerne la stabilité des alcools sesquiterpéniques. Ces derniers trouvent que les premières fractions distillées des essences d'Australie possèdent un pouvoir rotatoire gauche, les portions suivantes, un pouvoir rotatoire droit, et que les alcools eux-mémes, isolés par la méthode phatialque, ont un pouvoir rotatoire sostif (dextrosvre).

D'après Percy May, ces alcools ont un pouvoir rotatoire bien défini, toujours gauche, et plus marqué dans les fractions à point d'ébullition élevé; les points extrêmes obtenus sont $-5^{\circ}31$ et $-7^{\circ}7$.

D'autre part, les déclarations de ces mêmes auteurs annonçant que les alcools de l'essence d'Australie sont probablement secondaires, tandis que ceux de l'essence des Indes sont primaires, ne reposent sur aucun fondement réel.

Les écarts signalés dans les pouvoirs rotatoires des essences étudiées à cette époque sont aujourd'hui parfaitement expliqués et proviennent souvent du mélange de deux espèces botaniques ou, encore, de bois de provenance extrêmement éloignée.

- « L'essence de Santal d'Australie a une particularité qui a son importance, dit M. Mars. Il s'egit de vastes variations qui se produisent dans le pouvoir rotatoire, selon que les bois de Santal employés proviennent d'un district ou d'un autre de l'Australie.
- « L'examen systématique fait sur des quantités importantes obtenues de diverses parties de l'Australie et s'étendant de la ville d'Espérance vers le Nord jusqu'à « l'East Murchison», soit une étendue comprenant neur degrés de latitude, démontre que les variations polarimétriques des huiles essentielles peuvent aller de +2 ° à Espérance à —13° à l'East Murchison tandis que le district de Leonora Laverton produit une essence déviant de —8 ° à —10°, »

Il est bien certain qu'à de pareilles distances les conditions biologiques de croissance des arbres, fussent-ils de la même espèce, sont assez différentes pour que les constituants de l'essence varient en proportion sensible les uns par rapport aux autres, et notamment les isomères « el *Santalols qui en forment le constituant principal.

Depuis deux années, de nombreux laboratoires officiels ou privés ont effectué des analyses et je me contenterai ici d'en reproduire quelquesunes.

 On en trouve le résumé dans le rapport de M. H. V. Mars. Conférence pharmaceutique d'Australasie, à Perth, 1928. Voir aussi: H. V. Mars. The essential Oil of Australian Santal Wood. Aust. J. of Pharm., 1926. Analyse du Contrôle général des Douanes [Melbourne, Australie] (*).

Quatre échantillons d'essence de Santal déclarés avoir été distillés par « Plaimar Ltd. ». Australie occidentale

Un examen des échantillors a donné les résultats suivants :

	N° 1	N" 2	х° 3	N" 4	U. S. PHARM.	SRITISH PHARM.
Densité à 25° Déviation polari-	0,962 0,9686	0.962 0,9686	0.964 0.9106	0,964 0,9706	0,965 à 0.980	0,973 å 0,985
métrique Alcools °/ Indice de réfrac-	- 8°3 94,4	5°0 92,5	- 7°9	- 5°2 96	- 15° å 20° 90	13° à 21° 90
tion	1,512 1 vol.	1,512	1,512	1.513 1 vol.	, ,	1,498 à 1,508 1 vol.
l'alcool à 70°	dans 3 vol.	19	20	dans 2 vol.		dans 6 vol.

L'essence est limpide, d'une légère teinte jaune, d'un goût et d'une odeur caractéristiques.

INSTITUT DE SCIENCE ET INDUSTRIE

(Laboratoire des produits forestiers) Douanes (Perth, Australie).

Un échantillon d'essence de Santal d'Australie occidentale (Fusanus spicatus = Santalum Cygnorum) a été examiné dans ce Laboratoire et a donné les résultats suivants :

L'essence est un liquide timpide, jaune pâle, d'odeur agréable; les constantes suivantes ont été déterminées :

Couleur	 Jaune, tyl	he 1's de l'echelle de l'oaibo. i
Déviation polarimétrique (100 mm.)	 - 6°57'	Déviation gauche.
Densité à 15°5	 0,9632	
Indice de réfraction à 20°	1,5042	×
Solubilité dans l'alcool à 70°, à 20°		Soluble dans 4 vol. 1/2
Indice d'acidité	 2,35	
Acidité (en acide acétique)		0.25 °/
Indice d'ether	-7,6	20
Éthers (en acétate de santalyle)		3,6
Indice d'éther de l'essence acêtylée	204.2	*
Alcools (en Santalol)		91.3 *
Ethers (en Santalol)		3,2 */,
Santalol total		94,2 "

Ce rapport, signé du « Federal Analyst » M. W. Percy Wilkinson, date du 24 avril 1925 et îl est suivi de considérations qu'îl est superflu de reproduire. Il était destiné à être envoyé au secrétaire de la Commission de la Pharmacopée en Angleterre et aux Étais-Unis.

Analyse faite sur l'essence de bois de Santal, par Wright-Layman et Umney, à Londres, 5 avril 1922.

Rapport sur un échantillon d'essence de Santal « West australian » pris dans un bidon soudé de 7 lbs.

Densité		 . 0,966
Déviation polarimélrique		 90
Indice de réfraction à + 25° centigrades		
Santalol total		 . 91,5 %
Éthers (acétate de santalyle)		 . \$ 0/0
Santalol libre		 . 88,1 0
Complètement soluble dans 5 volumes d'alcool à	70°	

Résultats de diverses analyses de M. W. H. Simmons, chimiste expert à Loudres.

	1927	1925
Densité à + 15°	0,970	0,970
Déviation polarimétrique	- 7021	- 7°21
ludice de réfraction à 25°	1,5035	1,504
Indice de saponification	8,8	7,8
Alcools totaux (en Santalol)	95 %	96,3 */*
Sol. dans l'alcool à 70c, à +20c	1 dans 3 p	arties
,	devenant troubles	à 1 pour

. 9.

D'une moyenne de plus de cent analyses faites par les laboratoires de la Société « Plaimar » et en ce qui concerne seulement l'essence « Standard » du S. spicatum, les limites des chiffres obtenus sont les suivantes:

```
Densité à + 20° . . . . . . . . . . . . . . 0,968 à 0,972
Indice de réfraction à + 20°. . . . . . . 1,496 à 1,512
Alcools (dosés en Santalol) . . . . . . . 90 à 95 °/9
Solubilité dans l'alcool à 70°. . . . . . 1 dans 3 à 6 volumes:
```

Le Laboratoire national de contrôle des médicaments de Paris a également analysé les essences.

Une première analyse, portant sur un échantillon d'essences mélangées des deux espèces, a donné les chiffres suivants :

```
Densité à 15° . . . . . . . . . . . . . . . . 0,969
Déviation polarimétrique (tube de 10 ctm.). . . . - 15°4
Solubilité dans l'alcool à 70°, à + 20° . . . . . . 1 pour 3 vol. 5
```

Pour un autre échantillon provenant du S. spicatum seul et en

appliquant également la méthode d'essai indiquée par le Codex de 1908 relative à l'essence de Santal des Indes, le même Laboratoire a obtenu:

Densité à 15°	0,9707
Déviation polarimétrique	5°46
Alcools (en Santaloi)	
Solubilité dans l'alcool à 70°	1 pour 5 parties

Le Laboratoire fait remarquer « qu'après agitation d'une partie de l'essence avec 5 parties d'alcool à 70°, on constate que le volume de l'essence, loin de diminuer, augmente ». Ce phénomène n'a pas recud'explication.

Dans le pourcentage des santalols ne sont pas compris les éthers, comme il avait été fait antérieurement dans toutes les analyses francaises et étrangères.

En résumé, les essences des deux espèces de Santals d'Australie présentent les caractères suivants :

Santalum spicatum A. DC. :

```
Densité à 15° . . . . . . . . . . . . 0,968 à 0,972
Indice de réfraction . . . . . . . . . . . . 1,498 à 1,512
Déviation polarimétrique. . . . . . . - 3° à - 9°
Alcools (exprimés en Santalol). . . . 90 à 96 " "
```

Solubilité dans l'alcool à 70°. . . . 1 volume dans 3 à 6 volumes.

Santalum lanceolatum 1 .. :

```
Densité à + 15° . . . . . . . . 0,968 à 0,973
Indice de réfraction . . . . . . . 1,498 à 1,512
Déviation polarimétrique. . . . . - 30° à 40°
Alcools (exprimés en Santaloi) . . 90 à 95 %
Solubilité dans l'alcool à 70° . . . 1 volume dans 3 à 6 volumes.
```

Le mélange des deux essences, en modifiant le pouvoir rotatoire de l'essence du S. spicatum, ne paraît pas amener de changements dans la composition chimique; mais on ne pourra l'affirmer qu'après des analyses très complètes révélant la nature des alcools dosés en santalols et ce qu'il faut entendre par éthers.

Ainsi donc, l'essence de Santal d'Australie, pour des raisons économiques, est produite en réalité, à peu près exclusivement, par le S. spicatum.

Plus tard, peut-être, viendra s'ajouter un deuxième produit, extrait du S. lanceolatum, quand la réserve du premier tendra à s'épuiser ou que des conditions d'exploitation rationnelle seront réalisées, notamment celle des voies de pénétration dans les forêts du Nord-Ouest-

L'action thérapeutique de cette essence paraissant ne le céder en rien à celle de l'essence du Mysore, rien ne s'oppose donc à son inscription dans les différentes Pharmacopées, fet il semble que la France, en particulier, qui n'est productrice d'aucune essence voisine, ne pourrait que se féliciter de voir cesser le monopole du Mysore et s'établir une concurrence dont bénéficier et malade.

Il apparaît que cette manière de voir est conforme à celle de la Commission de la Pharmacopée britannique.

Le Service forestier australien se préoccupe déjà de l'exploitation intensive des peuplements naturels d'Australie occidentale et l'on tente l'établissement de cultures.

Or, on sait que la plupart des Santalacées sont plus ou moins parasites et les conditions biologiques d'accroissement du Santalum album sont telles, que les nombreux essais de culture jen divers points du globe n'ont donné aucun résultat.

Il sera sans doute aussi difficile de réussir la plantation des espèces

VI. - VALEUR THÉRAPEUTIQUE DES ESSENCES D'AUSTRALIE

Le Rapport de Marr renferme une série d'observations cliniques faites dans les Hôpitaux de Perth en 1923 et qui concluent avoir obtenu les mêmes effets qu'avec l'essence des Indes du Santolum album.

Le médecin principal du Conseil de Santé « Victoria Board of Health », qui dirige la plus grande institution de ce genre en Australie, dit à ce suiet :

« Il x a quelques seunaines (1925) un échantillon de Santal « Plaimar » me fut remis à l'hòpital à titre d'essai. J'ai le plaisir de vous dire que l'essence de Santal Plaimar a donné toute satisfaction et réduit les écoulements de gonorrhée chez les malades. Ce produit est un désinfectant actif sur la membrane muqueuse génito-urinaire. L'odeur est moins forte que dans toute autre essence et, jusqu'ici, aucune manifestation gastrique ne s'est produite. Ce produit étant australien, je recommande son emploi, dans les cas appropriés, à toutes les Chiniques. »

Le médecin en chef des Hópitaux de Melbourne, ainsi que différents praticiens de Sydney confirment ces observations, ce qui explique les tentatives actuelles d'introduction de ce produit dans la thérapeutique européenne.

Quelques rapports médicaux de cliniques officielles ou privées, de médecins français et anglais, concluent également que cette essence n'est pas inférieure thérapeutiquement à l'essence du Mysore et les essais se poursuivent.

CONCLUSIONS

En résumé : 1º Les essences d'Australie penvent être fournies par deux arbres de la famille des Santalacées, vivant en association parasitaire à la manière du Santalum album de l'Inde anglaise;

- 2º L'espèce la plus importante, existant en peuplements naturels considérables dans l'Australie occidentale ou le le st couramment exploitée sous la surveillance du Service forestier, a reçu le nom de Santalun spicatum A. DC. Elle a êté ensuite transportée par Robert Brows dans le genre Fusanus, expression impropre déjà usitée pour des végétaux différents de l'Afrique du Sud. A cause de ce fait, les botanistes du Jardin royal de Kew proposent d'adopter le nom de genre : Eucarve;
- 3° La deuxième espèce est le Santalum lanceolatum R. Br. qui croit spontanément dans les districts du Nord-Ouest, encore mai connus et à peu près inexploitables actuellement;
- 4° Les essences lévogyres obtenues par distillation du bois à la vapeur d'eau et bien préparées présentent des caractères stables, mais diffèrent par leur pouvoir rotatoire : de 3° à -9° pour le S. spicatum, de -30° à -40° pour le S. lameolatum:
- 5° Ces essences s'écartent de celle du Santalum album dit Santal-Mysore par leur pouvoir rotatoire; celui de l'essence de cette espèce étant de -15° à -17° , comme aussi par l'odeur sensiblement différente, plus térébenthinée, mais fortement aromatique;
- 6° Les essences d'Australie renferment des alcools, isomères ou identiques aux Santalols α et β de l'essence de Santal de l'Inde et en proprition sensiblement deale ;
- 7° Le mélange des essences des deux espèces d'Australie n'est pas à conseiller, puisqu'il semble n'avoir d'autre effet que de faire varier le pouvoir rotatoire du produit, ce qui n'implique en rien la variation correspondante de sa qualité thérapeutique. Les essences doivent être étudiées séparément à tous points de vue;
- 8° Les observations cliniques faites en Australie et les premiers résultats de celles effectuées dans d'autres pays concordent en ce qui concerne l'action de l'essence australienne sur la muqueuse génito-urinaire;
- l'action de l'essence austraitenne sur la miqueuse genito-urnaire; 9° Le contrôle des caractéristiques de cette essence entrepris par la Société royale de Pharmacie (¹) de Londres et par le Laboratoire

^{1.} D'après le Pharm. Journal (Londres, 10 juillet 1926), le Comité de la Pharma-oppe, consulté, est d'avis qu'une monographie pourrait être insérée dans le Britishe. Pharma-culteal Codex pour que l'essence de la qualité requise, quant aux caractéristiques et essais, puisse et essais puisse et essais puisse autorités jugeraient cette variété d'essence comme pouvant rempèrec colle puis contieues obtenue du S. album.

central du Service de l'Inspection pharmaceutique, ainsi que par des savants chimistes spécialisés, à Paris, ont fourni déjà les données nécessaires à l'identification du produit importé d'Australie et les Commissions des Pharmacopées pourront ainsi statuer sur l'inscription de l'essence d'Australie du S. spicatum à côté de l'essence du Mysore avec laquelle elle ne saurait être confondue.

Dans ce cas, cette essence devra être vendue sous son nom d'origine et répondre en France aux exigences formulées dans les lois et règlements qui régissent l'application de la loi de 1903.

Ew PERROT

Mesure de l'activité des anesthésiques locaux.

ÉTUDE QUANTITATIVE DE L'ACTION DU CHLORHYDRATE DE COCAÏNE SUR LES FIBRES NERVEUSES SENSITIVES.

Nous avons montré, avec HENAY CARDOT, dans un article précédent () qu'il était possible de mesurer l'action anesthésique du chlorhydrate de cocaine sur les fibres nerveuses motrices. Nous avions utilisé, dans ce but, la baisse de la chronaxie produile par la solution anesthésique, baisse de chronaxie proportionnelle à la concentration de la solution. Nous avons constaté depuis que ce phénomène se produisait de méme par application de l'anesthésique sur les nerfs sensitifs. Ce sont ces derniers faits que je vais exposer ici. Je montrerai qu'il est possible d'en tirer une méthode précise de mesure de l'activité des anesthésiques locaux sur les nerfs sensitifs.

L'étude de l'action des anesthésiques sur les fibres sensitives a pour nou une importance toute particulière. Il est, en effet, plus important de connaître l'action produite par les corps anesthésiques sur les fibres sensitives que de connaître leur action sur les fibres motrices, le but de l'analysées étant seulement d'entraver l'apport aux centres des preceptions douloureuses ou génératrices de réflexes. De nombreux auteurs ont pourtant voulu tirer d'expériences effectuées sur le nerf moteur des données applicables à l'anesthésie clinique. Ces auteurs admettaient donc a priori que les anesthésiques locaux agissaient de la même façon sur les nerfs sensitifs que sur les nerfs moteurs. Laction était,

H. Canoor et J. Régnies. Contribution à l'étude pharmacologique du chiorhydrate de cocaine. Action sur la chronaxie du nerf moteur. Buil. Sc. Pherm., janvierfévrier 1926, 33, p. 10, 77.

pour eux, sinon absolument semblable, tout au moins toujours parallèle. Nous verrons que cette hypothèse ne s'est pas vérifiée et que vis-à-vis des anesthésiques locaux les deux appareils, sensitif et moteur, quoique souvent intimement mêlés, se comportent de façon tout à fait différente et non prévisible. C'est la, du reste, un fait qui doit inféresser la physiologie.

TRAVAUX DES AUTEURS ÉTRANGERS

Les auteurs qui ont étudié l'action anesthésique sur les fibres sensitives sont peu nombreux. Ceci s'explique par la difficulté assez grande de l'expérimentation qui oblige à examiner l'influence des anesthésiques, non plus sur le mouvement d'un muscle mù directement par excitation de son nerf, mais sur un mouvement reflexe, indirectement transmis, et par ce fait même puls délicat et irréculier.

Parmi ces auteurs, Pototzky (*), Fromherz (*), Storn van Leeuwen et Verzar (*) ont employé les animaux à sang chaud et Sollman (*), puis de nouveau Fromherz (*) ont utilisé la grenouille.

Pototrax utilisati le lapin ou le chien. Après avoir isolé le sciatique il cherchait par des excitations faradiques avec le chariot de DU Bos-REYMONU la distance des bobines pour laquelle l'animal commençait à montrer des signes de douteur. Puis, après application de l'anesthésique en substance, sur le trono nerveux, il cherchait à intervalles réguliers de combien il fallait rapprocher les bobines pour avoir de nouveau les phénomènes douloureux. Il notait enfin le temps au bout duquel se produisait l'anesthésie complète.

Fromment utilise le lapin. Après avoir anesthèsié ses animaux à la morphine, il cherche, par excitation faradique du sclatique, à produire le rillexe d'allongement de la patte opposée, puis il détermine la concentration minimale du toxique, en solution placée sur le nerf, encore capable de supprimer la transmission de l'excitation.

STORM VAN LEEUWEN et VERZAR utilisent le lapin et le chat, isolent le sciatique sous anesthésie, puis décérèbrent l'animal et pratiquent la

- Carl Pototzky. Ueber einige Versuche zur Auffindung neuer Lokalauüsthetica. Arch. int. Pharm. et Ther., 1904, 12, p. 129.
- 2. K. Frommerz, Phenylurethanderivate als Lokalanästhetika. Arch. f. exp. Path. u. Pher., 4914, 76, p. 257.
- W. Storm Tan Leruwen et Verran. Physiologische Wertbestimmung von Giften und Giftkombinationen an Warmblütern und deren Organen. Handbuch der biologischen Arbeitsmethoden (E. Abdechelden). Abt. IV. Teil 7, p. 4068.
- 4. T. Sollman. Comparative activity of local anesthetics. Journ. of Pharm. and exp. Therap., 1918, 11, p. 1.
- 5. K. Fronmerz. Ueber die Wirkung verschieden in Gruppen der Lokalanästhetica.

 Arch. I. exp. Path. u. Pharm., 1922, 93, p. 34.

respiration artificielle. Ils utilisent aussi le chariot de du Bois-Reymond pour obtenir le réflexe d'allongement de la patte opposée et mesurent, avant et après l'action de l'anesthésique, l'excitabilité des fibres sensitives par la distance qui sépare les bobines.

Sollman a choisi la grenouille comme animal d'expérience. Il décapite l'animal en laissant intacte la mâchoire inférieure et après ouverture de l'abdomen il ealève les viscères. Il place ensuite dans la cavité, au contact des plexus nerveux se rendant aux jambes, un fragment de coton trempé dans la solution anesthésique.

Après des temps déterminés de contact, il suspend la grenouille par la mâchoire inférieure et en plongeant une des pattes dans une solution N.

d'acide chlorhydrique $\frac{N}{10}$ il cherche si le réflexe croisé, mouvement de

l'autre patte, a été aboli. Après abolition du réflexe il vérifie par excitation électrique des filets nerveux de la patte réflexe que l'activité motrice n'est pas supprimée : la suppression de réflexe tient donc bien à l'abolition de la conduction sensible. Fromherz modifie ce procédé en isolant les deux sciatiques vers le haut de la cuisse. Il peut, de cette facon, comme il l'avait fait du reste sur le lapin, comparer dans une seule expérience l'activité de deux composés anesthésiques. l'un agissant sur le nerf droit, l'autre agissant sur le nerf gauche. L'excitation est produite par immersion de la patte dans un acide dilué (vinaigre à 2 %), ou par pincement de la patte. L'auteur n'attribue aucune valeur au retard ou à la prolongation du réflexe et se borne à rechercher la dose d'anesthésique qui produit l'abolition complète de la conduction sensible. Il recommande d'effectuer plusieurs essais pour une même dose, et au besoin d'utiliser la même grenouille après lavage prolongé des nerfs avec du liquide de RINGER pour éliminer toute trace de la première anesthésie.

Ces méthodes, et surtout les deux dernières, ont été assez couramment utilisées dans ces dernières années. Ces procédés ont donc permis d'aborder l'étude de l'action des anesthésiques sur les nerfs sensitis, mais ils ont l'inconvénient de joindre aux variations individuelles de l'animal en expérience l'imprécision des excitants employés, ou tout au moins la difficulté de les graduer. Dans l'emploi même du chariot de ve Bois-Reynova, la mesure de l'intensité par la distance des deux bobines ne constitue pas un procédé exact. On sait, notamment, que l'intensité n'est pas directement inversement proportionnelle à la distance des bobines, qu'elle varie avec leur distance suivant une loi complexe. On sait, en outre, que de petites variations dans la position du nerf, dans le point exité, dans la distance des électrodes... influent extrémement sur la réponse, directe ou réflexe, suivant une même intensité. Aussi, pour tirer de leurs essais des résultats valables, les auteurs ont-lis da, soft agir par comparaison : un corps anesthésique

sur le sciatique droit, un autre corps sur le sciatique gauche ('), soit se borner à déterminer la dose minimale du toxique capable d'abolir complètement l'excitabilité, renonçant ainsi à éludier l'influence des doses movennes et faibles.

C'est pourquoi nous avons voulu, en utilisant, ici aussi, les variations de la chronaxie, définir plus exactement que ne pouvaient le faire les auteurs précédents l'état du nerf sensitif et suivre par la variation de ce paramètre de l'excitabilité la modification du nerf sous l'influence de l'anesthésique local.

CHRONAXIE DU NERF SENSITIF

Si l'on veut bien se reporter à l'étude que nous avons faite de la chronaxie dans la note précédente(*), nous verrons comment peut se définir l'excitabilité d'un nerf ou d'un muscle en fonction de ses deux naramètres : rhéobase et chronaxie.

Ici, cependant, pour les nerfs sensitifs, une complication viendra s'introduire dans la mesure de ces paramètres.

Nous opérons sur les fibres sensitives du sciatique d'une grenouille, et par excitation de ce ner nous cherchons à déclencher le réflexe croisé: mouvement, puis retrait de la patte opposée. Or, nous savons depuis Serscursov () qu'une seule excitation ne suffit pas, qu'il faut des excitations repétées pour que le réflexe soit déclenché. Le nerf sensitif que nous étudions appartient donc à la catégorie des nerfs itératifs, selon la définition de L. Lartocus (*).

Nous pouvons, selon cet auteur, expliquer ce phénomène de la manière suivante : la mise en mouvement du muscle par une seule excitation portée sur le nerq qui le commande est possible par le fait que les deux organes sont parfaitement accordés, ils ont même chronaxie, ils sont isochrones. Dans le phénomène réflexe que nous étudions, le trajet anatomique n'est pas aussi simple. L'onde nerveuse

- 1. Remarquons que ce procédé suppose que la motricité subsiste quand la sensibilité est abolie. Nous verrons plus lolu qu'il en est bien ainsi, mais seulement dans une certaine mesure. Les doses fortes capables d'abolir complétement la sensisibilité attaquent nécessairement a bout d'us certain temps la conducibilité motrice. C'est là, dans la production du réflexe, un risque d'erreur considérable, variable, du reste, avec chaque corps anextétésqine.
- H. Carrot et J. Régners. Contribution à l'étude pharmacologique du chlorhydrate de cocaîne. Action sur la chronaxie du nerf moteur. Bull. Sc. Pharm., janvier-férire 1926, 33, p. 10, 71.
- SETSCHENOV. Ann. d. Sc. Natur., 1863, 19, p. 109; Zischr. f. rat. Med., 1864, 23, p. 6, et 1865, 24, p. 292.
- L. Larioque, Excitabilité des nerfs itératifs. Théorie de leur fonctionnement. C. R. Ac. Sc., 1912, 155, p. 70, et Mesure de l'excitabilité réflexe. G. R. Soc. Biol., 1912, 72, p. 871.

déclenchée par l'excitation électrique suit les fibres sensitives du sciatique, droit par exemple, arrive à la moelle où elle rencontre au moins un neurone intermédiaire, repart de ce neurone, parvient au neurone moteur et suit ensuite jusqu'au muscle la partie motrice du sciatique gauche. Il faut donc que le neurone intercalaire puisse être excite pour qu'il excite à son tour le neurone moleur. Or, d'après L. Larçoux, fibres sensitives et neurone intermédiaire ne sont pas isochrones, ils ne sont pas directement accordés (¹). Pour vaincre cet hétérochronisme une onde nerveuse sera insuffisante, il faudra ici, exactement comme pour les phénomènes d'addition latente, toute une série d'ondes nerveuses. La transmission de l'excitation ne se fera donc que par sommation

Mais comment séparer l'activité du nerf sensitif, qui nous intéresse spécialement ici, de l'activité du centre médullaire? C'est ce que nous allons voir, en rappelant les travaux de L. Largogge.

. Pour étudier les conditions dans lesquelles se produit le réflexe, cet auteur utilise des décharges rythmées de condensateurs ; il peut règler la frèquence des excitations par un appareil spécial, ouvrant et fermant les circuits un certain nombre de fois par minule. Nous avons donc, entrant en jeu pour produire le réflexe, auteur grandens variables :

- 1º La capacité du condensateur;
- 2º L'intensité sous laquelle est chargé ce condensateur;
- 3º Le rythme des excitations ;
- 4° Le nombre des excitations.

Préparons une grenouille en détruisant les hémisphères cérèbraux, isolons le sciatique droit et disposons l'animal de telle sorte que le sciatique droit puisse être excité et que la patte gauche arrière, demi-fléchie, puisse se mouvoir librement. Prenons une capacité, une intensité et un rythme convenables (pour le rythme, par exemple six excitations par seconde), excitons le sciatique et observons la patte libre.

A la quatrième ou cinquième excitation on voit les muscles se gonfler sous la peau, puis accentuer leur contraction, et à la dixième ou douzième excitation il se produit, sans brusquerie, un mouvement bien caractérisé de tout le membre. Pour une intensité légèrement plus faible, toutes choses égales d'ailleurs, nous n'obtiendrons que les premiers stades du réflexe : le mouvement s'ebauchera, mais il ne pourra pas s'achever. Pour une intensité légèrement plus forte, au coutraire, on aura un vif mouvement de retrait de la patte. Il nous est donc possible de choisir l'éb unche du mouvement ou le mouvement carcériesé comme

^{1.} Par comparsison avec les phénomènes d'addition latente, on pourrait admettre, d'après Lauroux, que la chronazie des fibres sensitives est plus petite que la chronazie des fibres de naerone intermediaire. Nous avons, en effet, que l'addition latente se produit seulement dans le cas où l'excitation est brêve par rapport à l'excitabilité à unter en jeu.

test du réflexe, on peut ainsi noter le seuil de l'excitabilité réflexe avec une bonne précision.

Nous allons maintenant étudier le déclenchement du réflexe, au seuil choisi, en fonction des trois premières variables envisagées plus haut. Il nous faudra donc prendre un nombre d'excitations suffisamment grand pour atteindre sôrement la limite de sommation. En tenant compte de ce que nous venons de voir, en produisant vingt-quatre excitations nous serons certains d'atteindre la limite.

Réglons l'appareil de telle sorte que le rythme des excitations soit très régulier; en réglant le rythme à douze excitations par seconde, nous n'aurons à faire fonctionner l'appareil que pendant deux secondes.

Cherchons maintenant comment, pour obtenir le seuil du réflexe, il faut faire varier les voltages, voltages liminaires, en fonction des capacités des condensateurs. Nous obtiendrons ainsi des chiffres tels que si nous portons les capacités en abscisses et les voltages en ordonnées nous aurons une courbe absolument semblable à celle qui exprime l'excitabilité du nerf moteur. La forme de la loi des voltages en fonction des capacités est donc, ici, tout à fait celle déjà connue pour les muscles et les nerfs moteurs. Nous avons donc le droit de caractériser l'excitabilité, dans le réflexe croisé, par la constante de temps déjà étudiée pour le nerf moteur, la chronaxie

Maintenant, utilisant toujours un nombre d'excitations suffisant, presons une capacité fixe et cherchons comment varie le voltage liminaire en fonction du rythme. Pour ceci, augmentons et diminuons le nombre des excitations par seconde (30, 20, 12, 6, 3) et cherchons quels sont les voltages qu'il faut atteindre pour obtenir le seuit du réflexe. Portons les fréquences en abscisses et les voltages en ordonnées; nous aurons ainsi une nouvelle courbe, de forme semblable à la précédente, tendant asymptotiquement pour les rythmes rapides vers une parallèle à l'axe des fréquences, pour les rythmes lents vers une parallèle à l'axe des voltages. Nous avons ainsi une nouvelle loi, loi des voltages en fonction des fréquences.

Cherchons maintenant si ces deux lois qui suffisent à définir les conditions dans lesquelles se déclenche le réflexe ne caractérisent pas chacune un élément anatomique différent de ce réflexe.

Modifions le nerf sensitif seul et non la moelle et voyons ce que devient chacune des lois. Avec une électrode spéciale parcourue par un courant d'eau, échauffons ou refroidissons le nerf dans la région de la cathode. La loi des voltages en fonction des capacités, qui s'exprime comme nous le savons par une rhéobase et par une chronaxie, varie avec cette température locale dans le même sens et suivant le même ordre de grandeur que varie dans les mêmes conditions la chronaxie des nerfs moteurs. La loi des voltages en fonction des rythmes ne varie pas. Nous pouvons donc dire, d'après Lapicoux, que, dans l'étude du

réflexe, la loi en fonction de la capacité, autrement dit la chronaxie, caractérise l'excitabilité de la fibre sensitive.

Maintenant, laissons le nerf intact et modifions la moelle. Pour ceci, refroidissons la nuque et le milieu du dos par un fragment de glace.

La loi en fonction du rythme est profondément troublée, le seuil est oblenn avec des vollages rélativement faibles pour des fréquences très faibles : une excitation par seconde, une excitation toutes les deux secondes. Nous assistons là à l'apparition du phénomène connu : la grenouille froide donne une réponse réflexe pour une excitation unique. La loi des vollages en fonction des capacités ne varie noul

Nous pouvous donc dire que la loi en fonction du rythme, dans l'étude du réflexe, caractérise l'excitabilité des centres médullaires.

Il est donc possible d'étudier par une loi ou par l'autre soit l'excitabilité de la fibre sensitive, soit l'excitabilité des centres. Dans le cas qui nous occupe nous étudierons seulement l'excitabilité de la fibre sensitive. Pour cela, en prenant toujours un nombre d'excitations suffisamment grand, en prenant un rythme défini, nous suivrons la variation des voltages liminaires en fonction des capacités; en résumé, nous étudierons la chronaxie du nerf sensitif et sa variation sous l'influence de l'anesthésique.

(A snivre.) Jean Régnier.

Quelle confiance accorder à la stérilisation par l'autoclave?

Nous nous proposons de démontrer que la confiance actuellement accordée tant aux procédés de stérilisation par vapeur d'eau qu'au matériel qui les applique est excessive.

L'air naturellement importé par les objets de pansement et la surchausse qu'il provoque assimile l'autoclave à l'étuve sèche, et chacun sait combien l'action de cette dernière rend la stérilisation aléatoire.

Prouvons-le en logique et en fait.

Odalifions stérile tout objet de pansement qui, durant un quart d'heure, aurait été soumis à l'échauffement humide de 120° minima. D'autre part, procédons scientifiquement aux mesures de temps et de températures à l'aide d'un appareil enregistreur denommé « thermomètre à distance », à deux liquides.

Nous constatons a abord que les pansements soumis à l'action de la vapeur d'eau sous pression s'y échauffent en profondeur à une température tout au plus voisine de 60° à l'origine et quelle que soit la pression. Nous en devons conclure :

1º Qu'il y a refoulement de l'air proportionnellement à la pression de la vapeur employée.

La pression totale P du mélange air et vapeur est égale à la somme de ses constituants, soit P = H air + p, vapeur.

D'autre part, rappelons que connaissant le volume V d'un gaz sous

pression H et température t on peut poser
$$V = V \frac{H}{H'} \frac{1 + nt'}{1 + nt}$$

l'espèce V=1, H=760, r=43°, t'=60°, et enfin l'air etant humide Π =P=149 mm., valeur fouraie par les tables de Réceautr pour p. à 60°. En définitive, la pression totale variant, nous aurons V'=P'=149°.

2º L'échaussement produit par mélange de vapeur étant constant, il en sera de même pour le pourcentage d'humidité conféré aux pansements et, en fait, le poids d'eau condensé diminuant avec le volume occupé par l'air, celui-ci sera d'autant plus faible que la pression sera plus forte et la densité du pansement plus réduite. Le coton, par exemple, sera moins mouillé que la toile.

Or, si après équilibre des pressions l'échauffement des pansements s'accentue, notons qu'il ne peut s'effectuer que par conductibilité, c'est-à-dire en réévaporant l'eau primitivement condensée. Un moment viendra donc où il y aura surchauffe.

Autoclavons sous 3 atm. 1 litre de coton pesant 75 gr. A 60° la pression de l'air est de 760 × 3 — 149 = 2.131 mm. et son volume V = 0 lit. 41. Le coton inclus en cet espace s'est échauffé de 15° à 60° en condensant un poids x de vapeur donné par la formule x (606.5 — 0.695 × 60°) = p. c. (60° — 15) ou p. poids du coton = 0 lit. 41 × 75 gr. et c. chaleur saécifique = 0.2. Nous aurosa ainsi x = 0 gr. 49.

L'éturage qui persiste ne porte évidemment que sur cette eau et l'espace de 0 lit. 41 qui la contient, le surplus du coton étant déjà à la température de la vapeur de l'autoclave, soit 128°. Progressivement cette eau se vaporisant augmentera le volume de l'air humide, provoquant le départ d'un volume correspondant de la vapeur saturée qui baigne la surface du coton. Le poids de cette dernière étant de 1 gr. 62 par litre, toute humidité disparaîtra lorsque le volume de l'air se sera

accru de 0 lit.
$$30 = \frac{0.49}{1.62}$$
.

A sa limite d'humidité le volume occupé par l'air sera donc 0.41+0.30=0 lit. 71 et sa température t' sera fournie par l'égalité 0 lit. 71=0.41

$$\frac{2131}{760 \times 3 - p} \frac{1 + a \, t'}{1 + a \times 60^{\circ}} \, t' = 104^{\circ} \cdot$$

Le calcul affirme que la pression variant de 1 à 4 K°, la température origine de la surchauffe oscillera entre 101° et 106° pour le colon ou $10\,\%$ et 120° pour la toile; en aucun cas l'humidité ne saurait persister en profondeur, la température de stérilisation atteinte.

Ajoutons que l'air une fois sec, sa pression devient celle de la vapeur qui rempiti l'autoclave et que sous 2 K^{er}, par exemple, il se rétracte au volume de 0 lit. 43 — les pansements échappant ainsi pour près de moité à la stérilisation humide.

Y peut-on remédier en expulsant l'air à l'aide d'une détente des pressions?

Notons d'abord que cette expulsion sera mesurée par l'air qui débouchera du coton, l'efficacité de la détente étant ainsi subordonnée au volume initialement occupé par l'air.

A son maximum 104° , le volume de ce gaz passera par expansion de 0,71 à 2,13 et le coton conservera $47^\circ/_o$ de l'air par lui importé. Refoulé par la vapeur à nouveau admise, cet air occupera un volume de 0,23 s'il est humile et 0,16 s'il est sec.

La détente ne pourra donc que diminuer le volume de la poche septique qui, par la suite, ne saurait être davantage réduite, toute expansion nouvelle restant insuffisante.

Quelques expériences vont nous montrer l'exactitude de cette théorie.

PLANCHE I. — L'air reste confiné dans les culs-de-sac et y provoque des fovers septiques.

Soit un autoclave muni d'un manomètre P — d'un thermomètre T, enregistrant à distance les températures acquises au milieu de l'autoclave — d'un autre thermomètre T, situé au fond d'un ajutage calorifugé qui, ouvert sur l'autoclave, est fermé à l'extérieur.

Chauffons et notons sur un graphique les températures et pressions en abscisses, les durées-minutes en ordonnées. Après cing minutes de vidange, purgeur ouvert, la parfaite concor-

Après cui minutes de viuange, purgeur ouver, la parraite concordance des pressions P et températures T, prouve qu'il n' ap plus trace d'air dans les espaces libres du stérilisaleur. Comme il n'en est pas de même en T,, nous en devons conclure que l'air, échappant aux remous de la vapeur, est resté confiné dans le cul-de-sac.

Pourtant les températures s'égalisent à 148° et on pourrait hâtivement en conclure qu'avec le temps la stérilisation s'opère de façon identique dans le cul-de sac et dans l'autoclave.

Simple illusion, car, si ouvrant le purgent nous faisons tomber la pression, nous constatons que quelles que soient les manœuvres po-térieures jamais plus l'échauffement du cul-de-sac ne dépa/sera 85°.

Les causes? L'air et l'humidité. Pour le prouver, analysons le processus des échauffements dans un deuxième diagramme qui, en concordance de temps avec le premier, en est déduit par le calcul.

L'air encore sec et froid remplit le cul-de-sac lorsque fermant le purgeur on monte en pression. La vapeur pénètre alors dans la cavité, s'y

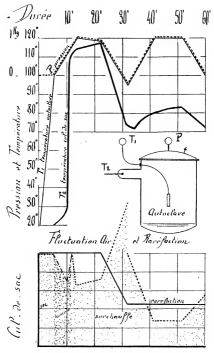


PLANCHE I. — L'air reste confiné dans les culs-de-sac et peut y provoquer des foyers septiques.

mélange à l'air qui d'abord refoulé regagne l'orifice à 94°, puis se dessèche. Rétracté lorsqu'à 418° on détend la vapeur, il s'échappe pour environ moitié, le surplus refoulé par une nouvelle mise en pression gagnant le fond de la cavité.

Le nouveau flux de vapeur ne produit aucune condensation, les parois de l'ajutage étant déjà chauds et l'air restant sec, son niveau devient immuable et trop bas pour déboucher par une nouvelle expansion.

Une botte de pansements, un gant de caoutchouc, un matelas, les nombreux méandres formés par les canalisations... constituent autant de cuis-de-sac donnant lieu aux mêmes phénomènes.

Planche II. — Ni l'aspiration, ni les détentes ne peuvent chasser l'air qui, refoulé en profondeur des pansements, y provoque la surchauffe.

Sous 1 K° 500 de pression, autoclavons cette belte de 2 litres (d=0 m. 17, h=0 m. 09) contenant 430 grammes de coton et au cours de l'opération pratiquons une détente que nous prolongerons dans le vide maintenu 10° à -60 cm° de mercure.

Avant et après cette détente, le graphique des échauffements reste identique; il est donc manifeste qu'aucune trace d'air n'a pu être extraite. De toute évidence ce coton ne peut pas être garanti stérile, et pourtant bien rares sont les techniques aussi consciencieuses.

Après dix minutes de vapeur fluente, le fond de la bolte accuse 65°. Purgeur clos, oin monte à 1 k° 300, l'air refoule puis se dilate jusqu'à 100° et se dessèche. La détente opérée au temps quinze minutes sur l'air rétracté n'évacue que 21 % de ce gaz; l'action postérieure du vide est sans effet. Après remise en pression l'air refoule à nouveau, se dessèche à 100°, puis se rétracte.

Pour un tiers du récipient, la température n'excédera pas 118°, la stérilisation s'y poursuivra en vapeur surchauffée de faible valeur microbicide, et ce, quelles que soient les manœuvres postérieures.

Enfin ce même coton peut rester trop humide dans les 2/3 de sa masse et vainement chercherait-on à le sécher dans le vide puisque encore gorgé des 8/40 de l'air qu'il contenait.

Aspiration et détentes ne peuvent donc assurer l'asepsie, au moins en l'état actuel. En effet, nous avons constaté que, pour être efficace, la détente doit être effectuée au moment où l'air encore humide est à son maximum de volume, c'est-à-dire lorsque la température en profondeur est voisine de 100°.

Si, cet échauffement acquis, nous évitons le retrait de l'air par une addition initiale d'eau au fond ûn récipient, il est évident que, la dessiccation ne pouvant plus se produire, l'extraction de l'air sera maxima par la suite (brevet 639.964).

Sur un tissu spongieux étalé au fond de la boîte, versons 30 gr. d'eau,

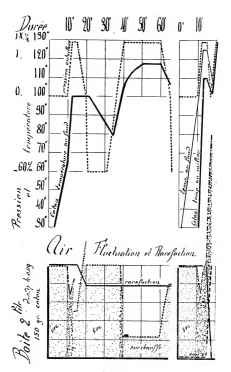


PLANCHE II.

puis autoclavons comme ci-dessus. Après dix minutes de vapeur liuente, cette eau directement chauffée par conductibilité atteint 98°, les pansements sont encore froids. Purgeur cles, la vapeur pénètre alors de l'autoclave dans la botte et l'air primitivement refoulé rempiti le récipient à 105°. Au temps quinze minutes, les échauffements sont pour l'eau de 125° et pour les pansements de 140°. Tant en raison d'une expansion considérable que par une violente émission de vapeur spontanément générée au fond de la boite, la détente alors effectuée chasse totalement l'air du récipient. Dorénavant la température du coton humide sera rigoureusement celle de la vapeur sautrée qui remplit l'autoclave. Enfin le tissu spongieux introduit mouillé au fond de la boite accusant une perte de 20 gr. d'eau, nous en devons conclure que cette quantité est nécessaire et suffisante pour assurer l'asepsie d'une boite de deux litres

PLANCIE III. — L'emploi de fortes pressions assure l'échauffement, mais seul le procédé dit « humide » évite la surchauffe.

Les présents essais, homologués par les hospices civils de Lyon, y furent effectués avec le matériel du Service central de l'Hôtel-Dieu. Le témoin est constitué par une boite de 18 litres (h=0 m. 13) fortement chargée de linge, soit 370 gr. par litre.

Dans le procédé réglementaire des hospices, la stérilisation effectuée sous 2 K¹³ 500 de pression est précédée de deux détentes de 2 K²³ pratiquées quinze et vingt-cinq minutes après admission de vapeur provenant de chaudières de l'hôpital.

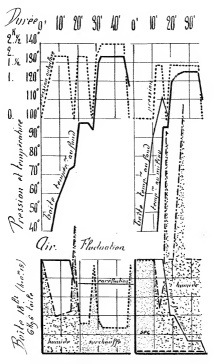
La première détente provoque le départ de 27 % de l'air initialement importé par les produits, ce après quoi l'échauffenent atteint 98° et s'y maintient. Cette stagnation n'est compatible qu'avec la sécheresse des pansements, et ce, pour le tiers le plus profond de la botte.

L'expansion produite par la deuxième détente est insuffisante pour faire déboucher l'air, mais néanmoins la remontée en pression accuse un brusque échauffement de 98° à 133°.

Ou bien il est dù à la pénétration de vapeur humide et dès lors nous devrions admettre qu'au moment même où l'air refoule au fond ce gaz sort abondamment du récipient, chose inadmissible — ou bien, il faut supposer que la vapeur refoulée est elle-même surchauffée.

Cette deuxième hypothèse est vraisemblable, la détente ayant eu pour effet le brassage de l'air dans les pansements qui en surface pouvaient atteindre 134.

Bieu que rationnel, le procédé suivi n'exclut donc que fort peu d'air et l'asepsie, poursuivie dés 100° en vapeur surchauffée, ne peut être réalisée dans un tiers du récipient qu'en raison d'une chaleur sèche excessive.



PLANCRE III. — L'emploi de fortes pressions assure l'échaussement, mais seul le procédé dit humide évite la surchausse.

Opérant dans le même autoclave, introduisons au fond du même témoin un linge fortement mouillé (procédé humide).

Procédant comme dans le précédent essai (pl. II), effectuons la détente au temps quinze minutes. En raison de la grandeur de la botte et de l'extrême tassement de son contenu, l'échauffement de l'eau 110° et du linge 95° sont sensiblement moins élevés que pour le coton, de telle sorte qu'après élétente l'expulsion de l'air n'atteint que 60° /₂. Mas l'échauffement postérieur agissant sur un milieu toujours humide, il en résulte une sortie continue de l'air qui finalement se limite à 90°/₂. Néanmoins l'asepsie est encore assurée, l'air humide ou la vapeur pure avant même pouvoir microbicide à température éxale.

PLANCHE IV. — Fussent-ils autoclavés sans enveloppe, les pansements n'échapperont à la surchausse que par l'emploi du procédé humide.

Relatons enfin deux stérilisations de produits autoclavés sans enveloppe, l'une conduite suivant la technique ordinaire, l'autre après addition d'un linge humide formant l'axe médian du paquet.

L'humidité conférée par la vapeur, qui est de 1% dans le premier cas, disparait à 106°, température à partir de laquelle la stérilisation se poursuit en vapeur surchauffée. Bien qu'en l'espèce l'évacuation de l'air soit favorisée par l'emploi d'une faible pression, l'asepsie ne peut donc être assurée dans la moité la plus profonde du ballor.

Il n'en est plus de même dans le deuxième essai, l'air ayant totalement disparu sous action de la détente effectuée quinze minutes après admission de la vapeur. Remarquons que si le linge introduit humide était imprégné de la solution d'un gaz antiseptique tel que l'acide sulfureux ou le formol, ce gaz généré par la détente réaliserait une désinfection parfaite, puisque n'ayant plus às ediffuser dans l'air qui imprégnait les tissus.

De ce qui précède on déduit aisément que la stérilisation intérieure d'un drain ou d'un gant de coutchous esrait irréalisable par chaleur humide, si on n'avait soin d'humecter ces objets avant autoclavage. Ce faisant, l'expérience démontre que l'air disparaît totalement du gant avant même que la vapeur y pênêtre sous pression, alors qu'autrement, la condensation intérieure étant pratiquement nulle, il y a surchauffe dès l'origine et noutre altération du caoutehoue.

L'autoclavage des instruments oxydables est de même réalisé par le procédé humide, avec cette variante que la compresse admise au fond de la boite doit être aspergée d'alcool. Après dix minutes de vapeur fluente, cet alcool se trouvant en ébullition chasse l'air, puis la pression étant portée à 1 k 500 il distille totalement. L'instrument déje chaud à 125º reçoit alors la vapeur saturée qui garnit l'autoclave, mais, aucun échange thermique ne pouvant dorénavant se produire entre les molécules eau et fer, l'oxydation est impossible.

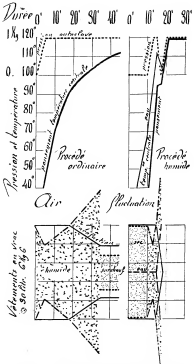


PLANCHE IV. — Fussent-ils autoclavés sans enveloppe, les pans ments ne seront soustraits à la surchauffe que par l'emploi du procédé humide.

En résumé, l'autoclavage par procédé humide est le seul qui soit rapide et certain. S'appliquant indistinctement à tous les objets utilisés par le chirurgien, il comporte durant dix minutes l'emploi de vapeur circulante sans pression et une seule détente pratiquée sous 1 K* ou 1 K* 500 au temps quinze minutes.

Cette étude entraîne à de profondes modifications dans le matériel de stérilisation.

- 1° L'emploi de hautes pressions n'ayant plus sa raison d'être, les appareils peuvent être considérablement allégés et par cela même leur dépense en combustible fortement réduite.
- 2º L'adjonction d'aspirateurs tels que trompes ou injecteurs est sans objet, leur action sur le contenu des boites étant nulle.
- 3° L'évacuation de l'air étant subordonnée aux condensations initialement produites par la vapeur, la surchauffe volontaire de cette dernière doit être prohibée au même titre qu'un échauffement préalable des pansements.

Les stérilisateurs chauffés à nu par le foyer ou employant une double enveloppe dont la vapeur serait de pression plus élevée que celle utilisée dans l'autoclave doivent donc disparaitre.

- 4º Tout cul-de-sac pouvant constituer un foyer septique, les niveaux d'eau et canalisations formant impasse doivent être supprimés.
- 3º Les boîtes doivent être conques en vue d'une stérilisation rapide et d'une conservation stérile indéfinie.

Actuellement l'échaussement de leur contenu est fortement insuencé par le tassement des pansements, par la grandeur des évents et par la hauteur du récipient. Avec le procédé humide aucune de ces divergences ne subsiste, et ce, à tel point que l'autoclavage s'effectuant sur boltes déjà bouchées sur joint filtrant comprimé les graphiques d'échaussement restent œux ci-dessus exposés.

La sortie de l'air est seulement fonction du rapide échauffement de l'eu et, dès lors, l'emploi de bottes ouvertes à un seul bout est seul recommandable. Notons d'ailleurs que l'opposition des ouvertures ne saurait en rien favoriser le départ de l'air, le refoulement intérieur de ce gaz changeant simplement de lieu.

Trois objections ne manqueront pas d'être présentées : le peu de fréquence des accidents causés pour faute d'asepsie; le contrôle optimiste des témoins de fusion et enfin les essais bactériologiqués toujours dé:larés satisfaisants.

Nous répondrons que les germes résistants se rencontrent rarement et que souvent le mode de fabrication des objets de pansement les élimine naturellement.

Quant aux témoins d'échauffement, non seulement ils ne valent que pour la chaleur sèche et pour le seul point exploré, mais encore leur point de fusion est presque toujours inférieur à celui annoncé. Pour le prouver, nous opérons comme d'usage jusqu'à complète fusion, mais en nous servant d'un thermomètre maxima.

Enfin le contrôle bactériologique, qui d'ailleurs a maintes fois confirmé nos es-ais, n'est utilisable qu'à la fixation préalable de moyens physiques assurant l'asensie.

Ajoutons qu'il offre de nombreuses causes d'erreur. Souvent, la vitalité des germes est seulement diminuée et l'examen des tests exigerait un long délai d'incubation. De plus la résistance, déjà variable par espèces. l'est encore suivant la race, l'individu, voire son repiquage sur culture. Enfin les résultats différent suivant que le test est nu ou enrobé, sec on liquidé. disposé ou non dans un tube, placé en surface ou en profondeur.

Seul le contrôle physique, s'il est scientifiquement conduit, échappe à toute critique et donne des résultats constants.

Pour conclure, nous rappellerons le vœu présenté par le Congrès du Cinquantenaire de l'Association pour l'avancement des Sciences (Lyon, 1926); « Estimant que l'abus du qualitatif « garanti stérile » est inadmissible à tout point de vue; qu'il doit pour le moins être justifié par le procédé motivant cette affirmation, procédé qui doit être contrable par des mesures physiques de température, de durée et d'humidité.

- « Emet le vœu :
- « D'une réglementation relative à l'emploi de la formule : « Garanti stérile ».

André Leseurre,

Chimiste, ancien expert de la Ville de Paris, pharmacien, ex-interne des Hôpitaux.

Le « Grindelia robusta » Nuttal.

Les remèdes employés contre les affections des voies respiratoires ont toujours, à juste titre, préoccupé le corps médical. Sans remonter au delà d'un deui-siècle, il nous souvient d'avoir été un peu mélé à la rénovation du silphion des Anciens (') ou (prétendu tell, qu'on déclarait souverain pour la guérison de la phtisie pulmonaire. Hélas i la panacée a vécu, la maladie nous reste. Espérons que le Grintelia, quoique n'aspirant pas a un but aussi élevé, aura un sort plus durable. Il a déjà, paraît-il, plusieurs lustres d'exercice thérapeutique. Pour un remède, ce n'est déjà pas mal.

i. Voyage en Cyrécaique à la recherche du silphion des Anciens par J. DAVEAU, chef du service des Graines au Muséum d'Histoire naturelle, avec carte, 1875. — La Cyrécaique était alors, au point de vue sécurité, ce que sont aujourd'hui certaines parties non soumises du Riff marocain.

Le genre Grindelia a été créé en 1807 par WILLDEROW qui le dédia à un botaniste allemand Davin H. GRINDEL. Plus tard Cassim décrivait, sous le nom d'Aurelia, plusieurs espèces réunies par la suite au genre Grindelia. Il en fut de même des Chrysophtalmum, Demetria, Donia, Doniana, mis au jour entre 1815 et 1858, mais qui durent rentrer dans la synonymie de par la loi de priorité. Jusqu'au commencement du xix* siècle, les diverses espèces alors conaues étaient considérées comme faisant partie des Aster, des Doronieum, Inula, etc.

Les Grindella sont des herbes vivaces, souvent velues ou glutineuses au sommet, à base parfois frutescente, à feuilles souvent dentées ciliées. Les capitules tantôt solitaires au sommet des tiges, tantôt disposée en corymbe, présentent un involucre à plusieurs séries de bractées; ils sont hétérogames, c'est-à-dire qu'ils présentent deux sortes de fleurs sur le même capitule; à la périphérie les ligulées ou rayonnantes, femelles et fertiles; celles du disque, tubuleuses, hermaphrodites, parfois stériles.

Les semences (akène) sont assez épaisses, côtelées, plus ou moins anguleuses, parfois ridées; celles des fleurs rayonnantes, triquètres; celles du disque, comprimées; des soies peu nombreuses (2 à 6), caduques, surmontent ce fruit.;

On en compte actuellement une vingtaine d'espèces toutes localisées dans le Nouveau Monde. Toutefois certains auteurs sont d'avis que ce nombre devrait être réduit, plusieurs espèces ayant été confonduse entre elles en raison de leur affinité spécifique. Leur distribution géographique s'étend de l'Amérique borêale, principalement occidentale (Chiloronie) jusqu'à l'Amérique australe extra-tropicale (Chili, Argentine, Brésil, Patagonie).

La plante qui fait le sujet de cette note, le Grindella robusta, est originaire de la Californie. Elle croît comme ses congénères dans un sol ordinairement see (dry soil) non loin du voisinage de la mer. Les plantes cultivées au jardin d'essais depuis plusieurs années proviennent de graines obligeamment envoyées sur notre demande, au Jardin des Plautes, par un botaniste californien, M. Певмах Касоше, bien connu par ses travaux et ses publications sur la flore des Baléares. C'est une plante herbacéve, glabre, mesurant environ I m. de hauteur; les feuilles oblongues et dentées en scie embrassent la tige par leur base auriculée. Les inflorescences sont des capitules disposés en corymbes; chaque capitule présente un involucre composé de plusieurs rangs de bractées recourbées en dehors, les fleurs (flugues et fleurs du disque) sont d'un beau jaune; elles sont toutes fertiles et donnent un grand nombre de graines.

Un botaniste californien, M. Juspon, a distingué une variété remarquable par l'odeur forte et bitumineuse qu'exhale toule la plante, ainsi que par l'extrême viscosité des capitules. Les feuilles plus courtes que dans le type, à auricules plus dévelopées, sont dentées sur tout leur pourtour, au lieu de n'étre dentées que dans leur moité supérieure. comme dans le type. Cette variété croit dans les terrains salés, à l'embouchure de la rivière Salinas dans la province de Monterey, ainsi qu'à Casmalia dans celle de S. Barbara. Elle nous semble tout indiquée pour l'utilisation des sols plus ou moins salés.

Les Grindelia en général sont des plantes ornementales très florifères, que leur grande rusticité et la facilité de leur culture devraient recommander pour certains jardins. Nous avons vu que ces plantes ne craignent pas le voisinage de la mer et que certaines acceptent les terres plus ou moins salées.

La multiplication se fait par graines que l'on sème à l'automne, ou au printemps par boutures pour les espèces figneuses, mais surtout par division des touffes.

On trouvera du reste tous renseignements complémentaires concernant la culture ou la multiplication de ces plantes dans Les fleurs de pleine terre de de Vilmonin, ainsi que dans les Dictionnaires d'horticulture de Bois et de Nicholson.

J. DAVEAU,
Conservateur du Jardin des Plantes de l'Université de Montpellier.

REVUE DE PHYSIOLOGIE VÉGÉTALE

Lichens colorants et Lichens aromatiques.

[Suite et fin (1)].

IX. — Composition de l'esseuce: L'essence a été examinée, pour la première fois, en 1911, par R.M. Gartrasosé (*): après entralmenta la vapeur d'eau, 100 gr. d'extrait résinoïde donnaient 10 gr. d'une huile essentielle incolore possédant une forte odeur d'Everuia, presque exclusivement constituée par un phénol, se dissolvant dans un sonliée du d'hydrate de sodium à 3 *;, qu'il nomma lichinol et qu'il supposait être un isomère du carvaroll.

Plus tard (¹) Gartrecossè trouva que le lichénol cristallise à la longue et fond à + 72° à + 73°. Il en conclut, d'après cela, que le poids moléculaire étant plus bas que celui du carvacrol (150,4), le produit devait être en relation étroite avec la cétrarine, une phénol-cétone se trouvant dans le Cetraria is islaudice.

Voir Bull. Sc. Pharm., 34, p. 577.

^{2.} R.-M. Gatterossé. Parfumerie Moderne, 1911, 4, p. 4.

^{3.} PARRY. The Chemistry of Essential Oils, 1921, 1, p. 1.

A. Stéphane Prau fait remarquer que la cétrarine correspond, d'après HESSE (1), à l'acide cétrarique (C* H* O*) qui ne se trouve pas dans le lichen, à l'état naturel, mais qui se forme à partir de l'acide fumarprotocétrarique (Ces Hes Oss), par traitement à l'hydrate de potassium et à l'alcool

Par entraînement à la vapeur d'eau, A. S. Prau a obtenu également 10 gr. d'un produit identique à celui de Gattepossé.

Deux cristallisations dans l'alcool suffisaient pour le purifier complètement et donnaient des aiguilles inodores facilement solubles dans la lessive de soude étendue et insolubles dans un soluté de carbonate de sodium. Le soluté alcoolique se colorait en violet avec le perchlorure de fer dilué.

Le point de fusion était de + 73°5 à + 74°.

	donnaient 0 gr. 3	
0 gr. 1443 (— . —	— 0 gr. 3	319 CO* et 0 gr. 0822 H*O.
0 gr. 2645 /	 d'après Zeisel 	0 gr. 5270 Agl.
CALCULÉ	С	H OCH3
_	-	
Pour C"H"O"	62,82 °/e 6,	72 °/o 29,50 °/o
Trouvé	62,84 — 62,73 °/o 6,	34 — 6,37 °/。 26,30 °/•

Le poids moléculaire, d'après Rast (2), était de 203 (calculé 210,1). Toutes ces indications laissaient supposer que le lichénol était identique avec l'éverniate d'éthyle que Stéph. Prau (*) avait obtenu précédemment, à l'occasion d'un travail sur la constitution du sparassol ou éverniate de méthyle (*).

Et comme preuve à l'appui l'auteur a préparé un échantillon d'éverniate d'éthyle (*), à partir de l'acide évernique (*).

100 gr. de Lichen desséché fournirent par extraction à l'éther absolu 8 gr. 50 d'un acide brut qui fut purifié, d'après HESSE (*), par transformation en sel de potassium et cristallisation de l'acide libre dans l'acétone; cet acide avait comme point de fusion + 169°.

A. 5 gr. d'acide évernique pur furent chauffés pendant dix heures, avec 50 gr. d'alcool éthylique. Après évaporation de ce dernier, le résidu fut soumis à la distillation à la vapeur d'eau. L'éverniate d'éthyle entrainé (2 gr.) fondait, après cristallisation dans l'alcool, à + 74° à + 75° et donnait les mêmes réactions que le produit précédent.

B. Le résidu de l'entraînement, évaporé et distillé dans le vide, four-

- 1. O. Hesse Berliner Berichte, 1904, 70, p. 472.
- Rasr. Ber. d. d. chem. Ges., 1922, 55, p. 45 et 1051.
- 3. Alexandre Stéphane Prau. Bor. d. d. chom. Gos., 1921, p. 57 et 468.
- 4. L'éverniale d'étayle ou de méthyle est encore désigné à tort sous le nom d'éverninate; en réalité, on doit le dénommer éverniate et non éverninate, car l'acide éverninique est un autre aci le dérivé de l'acide évernique.
 - O. Hesse, Berliner Ber., 1915, 92, p. 92 et 431.

nissait 1 gr. de produit solide. Par cristallisation dans l'eau distillée, on l'obtenait sous forme de prismes fondant $a+55^{\circ}a+56^{\circ}$: c'était donc l'orcine et la réaction était la suivante :

D'après Stérn. Prau, l'éverniate de méthyle et l'éverniate d'éthyle ne préexistent pas dans l'Évernia prunastri, mais ces deux éthers se forment par méthanolyse ou par éthanolyse, lorsqu'on prépare les extraits alcooliques méthylique ou éthylique d'Evernia prunastri.

Seart et Jeschat (') ont synthétie l'éverniate de méthyle par l'acide orcinique et le diazométhane et ils ont démontré que cet éther est identique avec celui retiré par sière. Peau de l'extrait méthylique d'Evernia prunsatri Ach. et le sparassol découvert par l'Acce dans les produits de fermentation du Sparassus ramons Schaef, cette identification du sparassol ou éverniate de méthyle, confirmée encore par E. Wedern et l'Electroure ('), est très intéressante, car c'est le premier exemple de la formation d'un dérivé benzénique par conversion biochimique d'un produit aliphatique (sucre) au moyen de cultures pures de Sparassus ramoss.

L'éverniate de méthyle fond à + 67° à + 68°; son éther méthylique à + 41° à + 42°; son acétate à + 63° à + 63°; son dérivé mononitré à + 168° à + 169°. Par hydrolyse, il donne l'acide évernique, dont le point de fusion est de + 167° à + 168° (Spart et Jescuru); + 170° à + 171° (Syfer P. Pau).

En plus de l'acide évernique C''H'*O' ou de l'éverniate d'éthyle, si l'on

SPARTH et JESCHEL Ber. d. d. chem. Ges., 1924, 52, p. 57, 468 et 471.
 Weddenkin et F. Fleischen. Ber. d. d. chem. Ges., 1924, p. 57, 4124 et Ball. Soc. chim. fr., 1924, p. 2030.

utilise l'alcool pour purifier l'essence d'Évernia prumastri, ce dernier contient encore: de l'acide usnique, de l'acide chryssociétrarique et de l'atranoyne, ces dérivés étudiés par Husse et Zorr précipitent en même temps que l'acide évernique et se rapprochent des matières colorantes, mais ils n'ont aucun intérêt en parfumerie.

Comme produits secondaires, on peut citer : une matière sucrée, l'everniène, extraite par Subre de la fongine, de la chlorophylle, des pigments colorés, des résines, des matières græsses, des cires ou paraffines, etc.

- X. Propriétés physiques et ohimiques de l'essence d'Evernia : Nous n'avons jusqu'ici aucune indication sur les constantes de ces essences : d'abord les essences d'Evernia sont de composition différent d'après leur préparation, comme nous l'avons précédemment indiqué; ensuite, il est difficile de prendre leurs constantes optiques, vu leur coloration exagérée.
- XI. Falsifications, essais, dosages: L'esseuce naturelle absolue liquide, dite pure, à 100 °/, est assez souvent fraudée avec des composés inodores (benzoate de benzyle et phtatate d'éthyle) ou peu odorants (salicylate de benzyle) ou parûmes (linalol, accitate de linalyle, accitate de terpényle) quo nt pour but de diminuer le prix de revient et l'intensité colorante: on recherchera ces dérivés par les réactions habituel'es. De plus, bien que l'on ne connaisse pas les constantes, on peut cependant dire que:
- 1° Toute essence concrète d'Evernia doit donner, lorsqu'on la soumet à l'entrainement par la vapeur d'eau : 9 à 10 °/, d'essence incolore.
- 2º Toute essence pure d'Evernia agitée avec un soluté d'hydrate de sodium à 3 °, doit se dissoudre sons résidu dans ce liquide: si l'on verse 10 cm² dans un petit matras à col gradué, le liquide surnageant représente le pourcentage d'impuretés ajoutées, dans lequel on recherchera les produits ci-dessus mentionnés. Si le liquide dibuant est plus lourd que l'eau, verser dans un entonnoir à robinet et à tige graduée ou bien décanter dans une burette graduée le liquide qui a été précipité et le mesurer pour déterminer le pourcentage ajouté.
- $3^{\rm o}$ Enfin, on peut préparer l'éverniate et vérifier les caractères précédemment indiqués.
- XII. Incompatibilités physiques et chimiques : Voir $Evernia\ syn$ -" thétique, page 666.
- XIII. Produits d'odeur voisine ou dans la même tonalité que l'essence d'Evernia: Les produits d'une tonalité voisine sont: linalol gauche provenant de l'essence du bois d'Ocotea caudata de la Guyane

française, essence de poirre noir, e. de thym rouge d'Espagne, e. de ladanum d'Espagne, e. de ciste de France, e. d'origans divers, E. d'ylang-ylang, e. de sassafras, e. d'estragon, e. de basific, e. de sarriette, e. de vétiver, e. de patchouli, etc., puis le car zerol, le vétivénd et le patchoulo.

Parmi les produits qui donnent un ton un peu plus sieuri : traces de parméthylacétophénone, hélioropine, sylvanol et sylvanine, acide phénylacétique, essence de cardamome du Malabar.

Enfin, les dérivés éthérés ou à note de verdure: acétate de linalyte, assence de lavade, addivhe pheivynéctique, aldéhyde anisique, acétate de terpényle, cymène, heptine et octine, carbonate de méthyle (vert de violette, folione et néo-folione), vert de violette nature ou essence absolue liquide de feuille de violette provenant des dissolvants volatils, oxyde de phényle ou vert de géranium, benzoate d'isobutyle, salicylate de henzyle, salicylate de méthyle ou essence de wintergreen, ces trois derniers utilisés à dosse minimes

XIV. — Associations courantes: D'abord, aux dérivés précédents, puis à l'ionone, à la méthylionone, à l'irone, aux essences d'iris de Florence, à l'essence de rose, au rhodinol, au rosénon, ou roselol, ou roséol ou à l'orgéol, aux roses synthétiques, à l'essence de bois de gaïac, à parfum de rose thé (Bulsenia sarmient), à l'opopanax synthétique à odeur juxtaposée d'opopanax ci de bois de rosier mousseux. Le métange avec le muse adouci (à odeur de muse animal associé à l'essence de Koctiana affinis, avec la coumarine et l'essence d'ylang-ylang est frèquemment employé pour parfumer ef fixer les poudres de rix.

L'essence d'Evernia est utilisée dans un grand nombre d'extraits d'odeurs dont nous avons cité précédemment diverses marques à l'« Historiane des Lichens colorants et aromatianes », p. 577.

Bien plus, quelques parfumeurs l'associent aux esux de Cologne ambrérs et aux anciennes formules de loin coupé. Elle permet encore de nuancer et d'aider à reproduire artificiellement les mousses d'Allemagne, de Bohéme, des Monts des Géents où l'on rencontre des muscinées à odeurs de violette (Chroolepus Jolithus) et que nous avons indiquées à « Alques ».

XV. — Observations pharmaceutiques ou physiologiques : Le Sticta pulmonacea Ach. est parfois substitué au houblon, en Sibérie, pour la fabrication de la biere. Utvernia prumastri est utilisée, en Egypte, pour faire lever le pain. Tous ces lichens sont en somme riches en lichénine ou principe hydrocarboné, en produit acotès et en matières grasses, comme le Lichen d'Islande (Cetraria islandica DC.) servant à préparer des bouillies au lait et du mait.

Pendant la guerre de 1914 à 1918, l'Allemagne endura stoïquement la famine, en utilisant ce que pouvait lui donner le sol, et tous ces lichens turent inscrits parmi les produits alimentaires à recueillir avec soin dans l'Empire allemand.

Dans le Groenland, le Labrador, la Baie d'Hudson et le Spitzberg, une espèce voisine le Cladonia rangiferina est un peu consommée par les hommes et forme la nourriture des rennes qui le recherchent sous la neige, en hiver. Par sa ressemblance avec les poumons, le Sticia pulmonaca à été vantée dans la plutisie. Les Pelitigera, parfois utilisée en parfumerie avec les Evernia et les Sticta, avaient la réputation de guérir la rage. d'où leur dénomination de Pelitagra camina Ach.

Ajoulons enfin, à titre de curiosité, pour terminer les propriétés des lichens, que le vulgaire Parmelis assuriist Ach fut autrelois considéré comme spécifique de l'épilepsie : mais au lieu de le récolter sur les roccesso di I croit en abondance il faliait le recueillir sur le crâne des hommes attachés depuis longtemps au gibet « muscus cx cranio humano » (J. Exums et Tasens) et il se vendait au prix de 30.000 francs le kilogramme, somme inféressante pour l'époque, surtout si les apothicaires avaient su que l'espèce des rochers était rigoureusement identique à celle du crâne humain.

XVI. — Utilisation spéciale en millen alcalin (asvons, bains, orèmes aux stéarates, shampooings, etc.): On ne peut pas utiliser l'essence naturelle d'Evernia en milieu alcalin, car elle tend à noircir et son odeur disparait l'entement: elle serait donc employée en pure perte. Il est préférable, dans ce cas, de la remplacer par de la mouse allemande synthétique, dans laquelle on substitue aux 30 cm² d'ionone ou de méthylionone un mélange de 15 cm² de linalol gauche et de 10 cm² d'acêtate de terpényle (Voir au Formulaire) des « Musscinées »).

XVII. — FORMULAIRE DE L'EVERNIA PRUNASTRI ANCIENNEMENT DÉNOMMÉ A TORT MOUSSE DE CHÊNE

Pour les formules d'Evernia artificiel : voir au Formulaire de l'Evernia synthétique ci-après.

1º Poudre d'Evernia non préparée.

Pour les sachets, on utilise parfois de l'Evernia non préparée, c'est àdire provenant de la pulyérisation de l'Evernia (mousse de chêne) simplement desséchée à l'air ou à l'étuve sèche.

2º Poudre d'Evernia préparée.

Pour obtenir l'alcoolé (ou teinture ou infusion) à 4/40, on emploie de l'Evernia préparée comme il a été indiqué à « III. Historique », p. 377.

3º Alcoolé (teinture ou info d'Evernia préparée au 1	n)
Evernia prunastri purifiée (comme il a été indiqué à II.	

Faire macérer huit à dix jours. Agiter de temps à autre. Décanter, presser le résidu et filtrer le tout.

L'alcoolé obtenu est coloré en beau vert cendré.

4º Alcoolé (teinture ou infusion) de résinodore d'Evernia à 1°/00.

Extrait alcoolique concentré dans le vide d'Evernia prunastri ou resinodore, ou resinarome, ou fixodor, ou fixarome, ou gomodore, etc. (un gramme), 1 gr., alcool à 90°, quantité suffisante pour 1 litre.

Faire dissoudre l'extrait dans l'alcool, filtrer au papier. Cette teinture au 1/1.000 peut remplacer la teinture précédente. Son rendement est beaucoup plus grand.

5º Alcoolé (teinture ou infusion) d'essence d'Evernia (absolue, liquide, pure, à 100 °/o et provenant des dissolvants volatils).

Essence absolue liquide d'Evernia prunastri pure, à 100°/o, provenant de dissolvants volatils, décolorée partiellement ou non décolorée (cinquante centigrammes) 0 gr. 50, alcool pur, à 90°, quantité suffisante pour 1 litre.

6º Eau de Cologne à l'Evernia ou mousse de chêne.

Essence absolue liquide d'Evernia provenant des dissolvants volatils

solvants volstiis (5 à 10 centigr.). 0 gr. 05 à 0 gr. 10 Essence de vétiver de Java.... 0 gr. 10

Essence d'ylang ylang Bourbon , 0 gr. 50 Linalol du bois de

rose 2 gr. 50
Muscadouci R. Cer
BELAUD 0 gr. 30
Paramethylacetophénope . . 0 gr. 25

Alcoolé de semences d'ambrette à 1/5..... 50 gr. Eau de Cologne... O. s. pour i litre.

Faire dissoudre tous ces produits dans i litre d'eau de Cologne à odeur dominante d'Aurantiacées et de Labiées; agiter et filtrer au paojer.

Nota: Cette eau de Cologne doit être préparée au moins huit jours avant de l'employer, pour que son parfum soit homogène.

III. - LICHENS SYNTHÉTIQUES

EVERNIA SYNTHÉTIQUE.

Improprement dénommée mousse de chêne artificielle.

Historique: Nous avons été le premier à publier en France les formules d'Evernia ou de mousse de chêne synthétique, en même temps que celles des nérolis, des glycines, des jacinthes, des bouvardies, etc.

Vers 1895 à 1900, les Evernia s'obtenaient par simple mélange de 10 °/. d'essence de vétiver Java, à 80 °/. de linalol provenant des bois de rose du Mexique ou de la Guyane française. On additionnait de

Ogr. 50 à 1 gr. d'essence d'ylang-ylang et de 2 à 10 %, d'estrait alcoolique ou de résinodore, ou d'essence absoluc liquide d'Evernia prumatri et parfois de faibles proportions de commarine.

Actuellement, on ne Irouve pas dans le commerce d'éverniate de méthyle synthétique et les Evernia artificiels sont des « complexes ou des bouquets de fantaisie », d'odeur agréable, dont la composition est très variable et établie de la facon suivante:

1º Bases des Evrania ou Mousess de cubra artificielles Modernes : on utilise les ancieus complexes précédemment indiqués auxquels on ajoute, le plus souvent, de faibles proportions d'essence de poivre noir. Parfois, on remplace l'ess. d'ylang-ylang par du Méthylparverésol ou mieux par du phényheéthat de peracrésol ou par de l'ess. d'ylang-ylang artificielle d'un prix moins élevé et l'ess. de vétiver Java par du vétivénol ou vétivérol : ce dernier dérivé est cependant moins dans la note verdure que l'essence naturel de vétiver.

2º COMPOSÉS FOUR CORRIGER L'ODEUR DE VERDURE AGRE DES ÉVERNINS ET POUR LEUR COMUNIQUES UN PAREUS ÉTRÉS POURTS ET MONTANT : On emploie tout d'abord de l'essence de hergamote ou de l'acétate de lina-lyfe, de l'ess. de limette, de l'ess. de petit grain déserpénée, de l'ess. de lavande, de failles proportions de formainet de rhodurje, de l'ess. de lavande, de saliels proportions de formainet de rhodurje, de l'ess. de l'Avande, de l'Espagne, du cymène, de l'abdéhyde anisique ou mieux de l'Alcool anisique d'odeur plus fine. L'acétate de terpinyle, fréquement utilisé, sert surtout à dituer et par suite à diminuer et l'intensité colorante et le prix de revien.

La note de verdure adoucie est obtenue aussi avec de l'addéhyde -amy leinnamique, de l'aldéhyde phénylacétique ou des complexes de jacinthe, de l'octine carbonaite de méthyle ou vert de violatie artificiel, ou les marques déposées analogues ou de tonalité voisine, comme la folime. la néc-folime etc.

Pour rafraichir, on a encore, en allant crescendo: le salicylate de benzyle, le benzoate d'isobutyle, le phénylacétate d'isobutyle, le paraméthylsalicylate de méthyle dans la nuance « trêfle » et « ylang-ylang », le salicylate d'amyle, l'isobutylquinoléine.

3º PRODUTS POIR DONNEA UNE NOTE CHAUDE, VIRRANTE, PERSISTANTE: Le pipéronal, l'héliotropine amorphe (mélange de pipéronal et de vanilline, le sylvanol, la commarine ou mieux l'alcoolé à 15 de lêve Tonka. Puis en allant crescendo : le vétivénol, le patchoul-l, l'essence de patchoul-l, la praméthylaéciophénone et plus rarement une trace de farnésol ou mieux d'essence d'ambrette (Abelmoschus moschatus).

4º Dérivés utilisés pour nuancer les Evernia : Quelques formules renerment de faibles proportions d'essence de cardamome (Elettaria Cardamomum), des Complexes synthétiques d'œillets; dans la tondit Dianthus : caryophyllin, dianthine ou aromeria. De faibles doses

d'iononc α, de méthylionone, d'ionate de méthyle sont aussi indiquées. Parfois, on ajoute encore de l'essence de poivre noir, d'angélique, de céleri.

Le résimodore d'opopanax viai fournit d'excellents résultats : il nuance agréablement, « il arrondit » le bouquet; mais, comme il devient de plus en rare, on le remplace souvent par du résimodore de myrrhe. additionné d'opopanax synthétique, à odeur douce d'opopanax naturel et de bois de rose ou encore d'hydroquialdéine.

5° Fixateurs « in fine ». On accorde la préférence au musc ambré (A) ou au musc xylène (x) associés à de l'essence de patchouli ou mieux au musc adouci (R. Cerretaun) à odeur de musc animalisé superposée au parfum de Nicotiana affinis, enfin au zamaya protétque.

L'alcoolé de musc Tonkin à 1 ° /s, mèlangé à 1/4 de son poids d'alcoolé de civette naturelle, égaloment à 1 ° /s, sera loujours employé » larga mann », si l'on n'est pas limité par le prix de revient des complexes, car ces produits sont, avec le vétiver et le linalol, les « vitamines » odorifèrantes des mousses artificielles auxquelles ils communiquent du montant et de la tenacité.

Lorsqu'on recherchera, au contraire, l'économie, on pourra remplacer l'alcoolé de musc Tonkin par des alcoolés à 1°, de musc rosse ou me cabardin, de m. américain ou queues de rats musqués, de musc d'alligator femelle, voire même de castoreum : ce dernier produit, habilement dosé et associé à de la circite naturelle, donne souvent de bous résultats dans les complexes d'Evernia.

XVIII. — Incompatibles chimiques: La constitution mème de l'essence d'Evernia prunastri nous indique déjà qu'elle résistera mal aux alcalis et les expériences le prouvent.

Les complexes synthétiques d'Evernia, qui, en plus de l'essence de mousse de chéne, renferment de la vanilhine, du pipéronal, de l'héliotropine amorphe, de l'indol, des essences de Lahiées riches en thymol, comme celles de sesures de Lahiées riches en thymol, comme celles de thym rouge d'Espagne, de Thymus capitatns, et 7. Zygis, de Satureja moutana, de S. Thymhra, d'Ocimum viride, d'origans divers seront incompatibles avec toutes les préparations alculines (bains alcalins, crèmes aux stéarates, shampooings, savons, etc.), qu'elles colorent en brun-rouge plus ou moins foncé.

Seront encore incompatibles les essences de girofle contenant de fortes proportions d'eugénol, ainsi que les dérivés éthérés de l'eugénol

L'essen e de thym blanche riche en thymol résiste en partie aux alcslis et le
thymolate alcalin est encore odorant (en particulier les solutés de thymol sodé
additionnés d'essence de thym et le baume opodeldoch du Codex possédant l'odeur
de thym, malgré leur alcalinité.

et de l'isoeugénol (le benzyl cugénol excepté), puis l'ethylisoeugénol et le méthylisoeugénol qui n'ont plus de fonction phénolique libre.

Le sylvanof, l'acide phénylacétique, la coumarinc, l'acétate de linalyle ou berganiol, l'esseuce de bergannote, l'ess. de limette ajoutées aux complexes d'Evernia seront utilisées en pure perte en milieu alcalin, car leur odeur s'atténue et disparaît lentement.

L'opopanax artificel servant à fixer les Evernia résiste en partie aux alcalis; il setinte cependant en rouge-brun. On pourra à la rigueur l'utiliser dans les savons, mais non dans les crèmes aux stéarates qui seraient colorèes. Si l'on veut parfumer à l'Evernia des produits même légèrement alcalins, il est nécessaire : 1º d'abord de supprimer l'essence d'Evernia elle-même, puis les composés précédemment mentionnés et ensuite d'établir des compositions spéciales pour milleux alcalins dans la nuance Evernia (Voir au Formulaire de l'Evernia synthétique : complexe n° 4).

L'essence de poirre noir ne présente aucune incompatibilité biologique, comme on l'a prétendu à tort, ne contenant pus de piperin; elle n'irrite ni l'épiderme, ni les yeux, et souvent même les essences dites de poivre noir du commerce ne sont que des mélanges de cadinène et de phellandrène.

XIX. — FORMULAIRE DE L'EVERNIA SYNTHÉTIQUE OU MOUSSE DE CHÉNE ARTIFICIELLE

(Formules R. CERBELAUD)

1º Complexe syathétique d'Evernia ou mousse de chéne.

Ference absolue liquide

Essence absorde inquide	
d'iris	0 gr. 10
Essence de poivre noir .	10 cm ³
Essence de thym rouge	
d'Espagne	10 cm
Essence de vétiver de	
Java	10 cm ³
Essence d'ylang-ylang	
Bourbon	2 cm ³
Acétate de linalyle	20 cm ³
lonone blanche alpha	
extra-fine	2 cm ³
Musc adouci, R. CERBELAUD.	3 cm4
Musc ambré (A.)	2 gr.
Sylvanol ou sylvanine	5 gr.
Linalol gauche	Q. s. pour 100 cm ³

Nota : Il sera toujours préférable d'ajouter à cette formule de 5 à 10 %

d'Essence absolue liquide d'Evernia prunastri provenant des dissolvants volatils, comme on le fait pour la plupart des complexes synihétiques d'Evernin.

RESAROUX.— Ne pas craindre d'utiliser l'essence de poir e noir naturelle ou synthètique. Elle n'aucune action norive sur les yeux, elle n'est ui sternutatoire, ni rubéflante, ni irri ante de l'épiderme, contrairement à quelques publications (voir précédemment à « lacompatibilités chimiques »).

On peut encore ajouter aux 100 cm² ci-dessus 2 gr. d'héliotropine amorphe ou 0 gr. 50 de résinodore d'opopanax ou de myrrhe ou enfin 1 gr. de clair ou d'essence incolore de ladanum d'Espagne, de préférence et à défaut de ciste de France.

2º Complexe synthétique d'Evernia prunastri.

Essence absolue liquide d'Evernia prunastri pro- venant des dissolvants	
volatils	5 à 10 cm ³
d'iris de Florence Essence de ladanum d'Es-	0 gr. 10
pagne	5 cm ³
Essence de santal citrin . Essence de vétiver de Java.	0 ca.3 50 5 cm ³
Essence d'ylang-ylang (Bourbon)	2 cm ³
Acétate de linalyle	20 cm ³ 50
Benzoate d'isobutyle Farnésol, nuance douce .	0 cm ³ 10
Musc adouci R. Cerselaud.	5 gr.

Au moment de diluer ce complexe dans l'alcool, on ajoutera avantageusement à cette dose 30 cm3 d'alcoolé de musc Tonkin au centième et d'alcoolé de civette naturelle au centième.

Lina ol gauche 0.s.per 100 cm³

3º Complexe artificiel d'Evernia pour poudres de riz.

Essence absolue liquide	
d'Evernia provenant	
des dissolvants volatils.	1 gr.
Essence de rose d'Orient.	0 gr. 25
Essence de vétiver de Java.	2 gr.
Essence d'ylang-ylang de	
Manille	5 gr.
Civette naturelle en pâte.	0 gr. 25
Musc Tonkin pulvérisé .	1 gr.
Opopanax synthétique à	
odeur douce de bois de	
rosier mousseux	5 gr.
Hydroquinaldeine	5 gr.
Sylvanine ou sylvanol	25 gr.
Vanilline cristallisée	15 gr.
Musc adouci R. Cerbelaud.	Q. s. pour 100 gr.

Ce mélange devient pâteux ou semifluide : on le triture ensuite avec 5 à 10 parties de kaolin lavé, de préférence, ou, à défaut, avec du talc ou du carbonate de magnésium, suivant la composition de la poudre de riz.

On laisse sécher le mélange quelques heures, à l'air, avant d'incorporer au restant de la poudre de riz à tamiser.

Doses: 100 à 500 gr. pour 100 kilogr. de poudre de riz.

4º Complexe artificiel d'Evernia pour savons et produits alcalins.

Essence de cananga, de

Java	10 cm ³
Essence de ciste, de France.	10 cm ²
Essence de patchouli	i cm ^a
Essence de santal citrin.	1 cm ³
Essence de vétiver, Java.	10 cm ³
Benzoate alisobutyle pur.	5 cm ²
Cire d'iris de Florence ou	
résidus gras de la pré-	
paration de l'essence	
liqui te d'iris	10 gr.
Géraniol redistillé	5 cm ³
Méthylionone, pour sa-	
vons	10 cm ³
Muscadouci R. Cerbelaud.	30 gr.

Paraméthrlacétophénene . . . Q. s. pior 100 cm3 Nous avons éliminé dans cetle formule tous les composants incompatibles avec les alcalins.

Pour nuancer, on peut encore ajouter :

1º Du cinnamate de méthyle, 2 à

2º Du bromélia ou du yara-yara ou naphtates d'éthyle et de méthyle, 5 à 10 º/o.

3º De l'essence de bourgeons de cassis (Ribes nigrum), 1 à 2 ° . . .

L'huile essentielle de bourgeons ou de feuilles de Ribes nigrum se trouve difficilement dans le commerce, mais on peut la remplacer par de l'alcoolé ou mieux par de l'alcoolat de bourgeon de cassis à 1/5, préparations

employées dans la parfumerie alimen-

Au lieu de diluer ce complexe dans de l'alcool on l'étend avec l'alcoolé ou l'alcoolat de bourgeons de cassis.

ou l'alcoolat de bourgeons de cassis. Doses : 100 à 200 gr. p. 100 kilogr. de savon.

5º Mousse d'Allemagne. — Mousse de Bohême. — Mousse des monts des Géants. — Mousse des roches à odeur de violette, etc.

Ne pas confondre ces produits avec l'Evernia prunastri dénommée à tort « mousse de chène ». Pour ceux ci-dessus : voir à « Algues et à Muscinées. »

6º Bouquet de l'Inde. — Bouquet de Provence. — Parfum de l'Inde.

On trouve spécialisés sous ces dénominations quelques complexes mixtes, à base de mousse de chêne adoucie se rapprochant de la formule suivante:

Essence absolue liquide d'Everna prunastri provenant des dissolvants volatils. 0 gr. 50 Essence de bergamote non déterpénée 40 cm^a Essence d'ylang-ylang de Manille 2 cm3 Aldéhyde alpha amylcinnamique 20 cm² Linalol gauche Q.s pour 100 cm²

On trouve encore spécialisés sous les dénominations ci-des-ous des houquets mixtes qui se rapprochent de la formule suivante :

provenant des dissol-	
vants volatils	0 cm ³ 50
Essence de bergamote dé-	
colorée (distillée, mais	
non déterpénée)	40 cm ³
Essence de néroli biga-	
rade	2 cm ³
Essence d'ylang-ylang de	
Manille	2 cm ^a
Alcool anisique pur	2 cm ^a
Anthranilate de méthyle.	0 gr. 50
Clérodendron synthéti-	
que	10 cm ²
Butyrate de rhodinyle	2 cm ²
lonone blanche aipha	2 cm ³
Aldébyde alpha amylcin-	

Essence absolue liquide

d'Evernia prunastri

namique

Musc adouci R. CERBELAUD.

Phénylacétate d'isobutyle.....

Acétate de terpényle. . . 0.1.per100 cm²
On peut remplacer avantageusement l'acétate de terpényle par du linalol gauche de l'Ocotén caudata, ou mieux encore par un bon litas synthétique.

20 cm²

1 gr.

5 cm³

REMARQUE IMPORTANTE.

Tous ces complexes ou bouquets mixtes sont stabils en vue d'emploi extemporané ou pour l'exportation. Pour les conserver avec toute la finesse de leurs parfums, il est indispensable de les diluer aussitôt reçus dans 2 à 4 volumes d'alcol éthylique à 95° ou 96°: ces solutés à 4/3 ou à 4/5 ne compliquent pas les calculs de doses et le produit ne perd aucune de ses qualités si on le conserve dans des flacons pleins et à l'abri de la lumière et de la chaleur (à la cave).

R. CERBELAUD.

BIBLIOGRAPHIE ANALYTIQUE

I. LIVRES NOUVEAUX

DOPTER et SACQUÉPÉE. Précis de Bactériologie. 3º édition, 2º vol. in-8º, Sanziara, édit. Paris, 1927. — Le Précis de Bactériologie, dont la 3º édition a paru cete année, est trop conau pour que nous en fassions l'éloge. Les médecins inspecteurs Borras et Sacquérés ont condensé dans ce précis un véritable traité de microblogie. Dans une première partie, comprenant les généralités, ils donnent aux techniciens — après des notions générales — toutes les indications utiles relatives à la stérilisation, la préparation des milieux de culture, les colorations; la seconde partie, de beaucoup la plus importante, est constituée par l'ensemble des monographies des espèces microbiennes; la troisième et dernière partie est relative aux applications de la bactériologie à la clinique et à l'hysiène.

L'édition précédente, de 1914, constituait déjà un des meilleurs ouvrages sur la bactériologie. Nous ne saurions oublier les services que nous a rendus pendant la guerre ce livre précieux; nous le consultions à tout instant pour nous remémorer une technique ou pour préciser un détail morphologique. La nouvelle édition de 1927 est une mise à jour parfaite de la précédente ; les découvertes récentes y sont toutes signalées; beaucoup sont dues à ce vaste champ d'expérience que fut la Grande Guerre. Parmi les chapitres ayant subi le plus de modifications ou entièrement couveaux nous indiquons : le méningocoque, les bacilles des groupes typhique et paratyphique et du colibacille, les anaérobies des plaies et de la gangrène, le bacille tuberculeux et ses formes filtrantes, les acido-résistants et les pseudo-tuberculoses. L'étude des Protozogires a été très développée : tréponème, spirochètes du pian, de l'ictère à rechutes, Leptospira de la fièvre jaune, spirochètes du sodoku, des oreillons, de la bronchite sanglante, amibes, hématozoaires, Leishmania, trypanosomes, chaque chapitre réalise une mise au point indispensable au microbiologiste. Les virus ultra-microscopiques, le bactério hage complètent cet ouvrage. Condensée en moins de 4 400 pages l'œuvre des auteurs représente un manuel indispensable dans tout laboratoire de bactériologie.

L. DEVAL.

ROUY (6). Conspectus de la flore de France ou Catalogue des sepéces, sous-espéces, races, variétés, sous-variétés, et forme s bybrides contenues dans la Flore de France. Un vol. in 8, 348 p. Prix: 40 fr. P. Lecursvatta, délt, Paris, 1927. — Tous les bolanistes commissent la Flore de France de Rour que l'auteur avait toujours désiré compléter par un tableau général de la classification adopté dans cet ouvrage. Cêtte réaction occupa les dernières années de sa vie et, après sa mort, en 1924, sa veuve, qui fut souvent sa collaboratice, en entreprit la publication.

C'est un travail ardu, mais d'une utilité incontestable que ce Recueil, qui est, somme toute, un Catalogue général, dans lequel l'habitat des plantes est précisé par régions.

Il nous semble bien difficile que la vulgarisation de cet ouvrage ne soit pas un succès de librairie, car il rendra tellement de services à tous ceux qui s'occupent de classification — et ils restent toujours nombreux — qu'il a sa place dans toutes les bibliothèques d'amateurs comme de scientifiques.

Notons que Rouv a nettement relevé des erreurs de noms d'auteurs faites par les descripteurs eux-mêmes et posé des règles au sujet de ces noms Ex. Persor.

- CATHE AN (F.) et GRANDJEAN (A.). L'infection gonococcique et ses complications. Un vol. in-8°, 246 p. Prix : 15 fr , librairie du Monde médical, Paris, 1927. - Ce livre constitue une étude clinique et thérapeutique des plus complètes des maladies blennorragiques. Les auteurs ont volontairement lais-é de côté tout ce qui est héorique se bornant à signaler les méthodes simples, dont les résultats ont subi l'épreuve du temps, sans s'occuper des procédés de laboratoire, ni des méthodes thérapeutiques complexes exigeant des connaissances spéciales et un matériel compliqué, délicat et coûteux. Ils ont divisé leur sujet en trois parties : la première est consacrée à des généralités sur le gonocoque; la deuxième traite de la blennorragie chez l'homme, chez la femme et chez l'enfant; dans la troisième sont envisagées les complications générales de la maladie chèz l'homme et la femme. Quelques lignes très intéressantes terminent ce livre; elles ont trait au retentissement social de la blennorregie, à la prophylaxie individuelle, à l'éducation de la jeunesse, qui devra surtout veil er à la sauv garde de sa vigueur physique et de sa santé morale.
- BOIS (D.). Les plantes alimentaires chez lous les peuples et atravers les àges. lu voi, inse, 539, a vez 625 fig. Prix. '5ff. p. Leon-valuss, clit., Paris, 1977. — Chacun connaît le livre si intéressant de MM. Pariciax et Bois intille : Le Potager d'un curieux dopt le succès fut grand et qui a contribué à vulgariser la culture et l'emploi de bon nombre de végétaux alimentaires exotiques.
- M. D. Bois, devenu professeur an Masseum, a continué les recherches entreprises avec son collaborateur, disparu il y a déjà longtemps en 1898, et il vient de remanier leur premier ouvrage, dont le succès s'était accusé par trois éd tions successives.

Dans ce nouv-au volume, on trouve les études qui portent « sur la plus grande partie des végétaux que l'homme peut utiliser pour sa nourriture, en les récoltant, soit à l'état sauvage, soit à l'état cultivé dans les jardins « t les champs où ils ont été progressivement améliorés à travers les âges, comme l'Atabil leur histoire oue lo neut usivre a idea eux récits des anciensauteurs ».

Dans ce premir volume, M. Bois traite des légumes, le second eva réservé aux végetaux fruitiers; toute personne curieuse de s'instruire, tont propriétaire d'un jardin potager consulteront avec un grand intérêt cet ouvrage, qui est l'exposé du cours magistral fait par l'auteur au Muséum d'histoire nuturelle. Ex. Passor,

DB BLOCK. Toxteomanies. Un vol., in-16, 1929, Prix: 10 fr., V1007, ddit, Paris, 1927. — Par son titre, re livre montre asser µul est d'actualité. Certes, le mai des « paradis artificiels » a été de tous les temps et de tous les pays, mais aujourd'hui il est devenu pressant. C'est notre civilisation occidentale qui est atlaquée par des poisons plus subtils et plus prenants que l'alcool, et ce n'est plus chez l'es plus primitifs ou les plus désouvrés d'entre nous que la toxicomanie fait son chemin, c'est chez les intelfictutels que la cocaine et la morphine trouvent leurs adeptes : c'est donc l'intelligence » ème qui est attaquée.

Ecrit avec une methode sûre, mais sans inutile étalage d'évudition, cet ourrige d'un péricaliste comma sussi bien par ses études que par son art de praticien expérimenté se, présente comme un livre utile, scientifique et émouvant, il a d'acresse au monde intellectuel, surtout aux jeunes, et sera lu avec agrément par tous ceux que leur profession ou leurs goûts intéressent aux choses de lesprit et à ses maladies.

2º JOURNAUX - REVUES - SOCIÉTÉS SAVANTES

Chimie générale.

Sur les N-alcoylimines de la benzophénone. Sommerer (M.). C. R. Ac. So., 1927, 184, nº 22, p. 1338. — Plusieurs N-alcoylimines de la benzophénone ort été préparées par l'action des amines sur le johlorure de benzophénone:

$$(C^{6}H^{5})^{8}CCI^{8} + R.NH^{2} = (C^{6}H^{5})^{8}C = N.R + 2HCI.$$

Ces imines (sauf l'allylimine non encore étudiée) conduisent à des iodométhylates stables, qui sont hydrolysés quantitativement par ébullition de leur solution dans l'alcool à 90°:

$$(C^{a}H^{a})^{a}C = N(R)(CH^{a})I] + H^{a}O = (C^{a}H^{a})^{a}CO + R.NH.CH^{a}, HI. \qquad P. \quad C.$$

Sur la toneur en soufre total de la Jerre arable. Estrasso (6.) et Strasstra (L.) C. R. A. &. S. (197. 184. ng 23. p. 1388 – La méthode de dosage du soufre consiste à oxyder la terre par chauffage avec un peu d'acide nitrique funant d'abord, de façon à fixer la partie de soufre a plus volatile, puis, après addition d'un excès de carbonates de potassium et de sodium, à fondre ensuite deas un creuse; i tout le soufre est ainsi amené à l'état de sulfates. La proportion de soufre contenue dans nos terres joulivées oscille dans de larges limites et s'absisse parfois à une valeur très faible. Il est logique de supposer que l'apport d'engrais sulfatés aux terres pauvres en soufre excercait une influence heureus sur le rendement des récoltes.

Sur les magnésiens phosphinés. Jos (A) et Dusollas (G), C. It. Ao. Sc., 1927, 1845, p. 24, p. 1455. — La réaction du bromure d'éthylmagnésium sur la monophénylphosphine et sur la diphénylphosphine donne des magnésiens phosphinés, respectivement CPIP (MgR)* et (CPIP)* PMgBr. Les magnésiens obtenus, traités par le chloroformiate d'éthyle, fournissent le premier le phénylphosphinoderaloxylate d'éthyle (CPIP)*COCH*. La réaction du bromure d'éthylmagnésium sur l'hydroghen phosphoré PH donne une poudre blanche qui semble résulter de la substitution de deux H de PH* par des groupes MgBr. P. P. C. P. C.

Sur les aldéhydes a-bromées. Kiramann (A.). C. R. Ac. Sc., 1927, 1884, nº 24, p. 1463. — L'action du bromure de méthylmagnésium sur le bormo-cenanthol fournit la bromhydrine attendue C'H".CHBr.CHOH.CH', mais avec un rendement très faible; en effet, il se produit en outre la cétone

CHP-CO.CHP, Talvool tertiaire CHP-COHI(CHP) et un carbure éth)lénique CPIP-D'autre part, l'action de l'hydrate de plomb sur le bromo-ceannthol, au lieu de conduire à une aidéhyid-salcool, fournit de l'acide cenanthylique. Les aldéhyides halogenées réagissent donc comme si elles contenaient des halogénures d'acides, même après purification par le bisulitte. P. C.

Sur la capacité affinitaire du radical para-tolyte. Travaxam (M.) et b. va (Mr.) 2, C. A. G. Sc., 1927, 184, n. 24, p. 1465, — La fixation de l'acide hypoiodeux sur le p-tolyldiméthyléthylene fournit l'iodhydrine (Bl-Crill-Colloc) (1GP); d'attre part l'oxyde du même carbure s'isoméries par chaultage en présence de traces de chlorure de rinc en p-tolyl-2-buta-none-3 CH: CPI-(HCHIP).Co. Chi; ceci montre que la capacité affinitaire du p-tolyle, comme celle de l'anisyle, est suffisante pour l'emporter en présence d'un atome d'hydrogène sur deux méthyle. Dutefois la capacité du p-tolyle est inférieure à celle de l'anisyle, car, dans les glycols correspondants, seul l'anisyle l'emporte sur deux raticaux méthyl: a ianis la déshyritation du p-tolyl-1-mèthyl-2-propanediol-1.2 CH: CPS: CHOH. COH (CH)? par l'acide suffurque d'ule donne la p-tolyl-diméthylacetaldehyde. P. C.

**Synthèse du maltose. Pictra (A.) et Voez. (Β.), C. R. Ac. &c., 1927, 184A, n° 25, p. 1852. — Si l'on chauffe à 160°, dans le vide, un melange équi-moiéculaire de glucose a et de glucoce β, le mélange, après être entré en fusion, se resolutifie brusquement; il y a donc formation d'un produit de condensation des deux sucres. La solution du produit formé renferme, à cotdé eg glucose non transformé et d'un peu de destrines, une notable quantité d'un disaccharide, qui est le maltose (identification par le pouvoir rotatoire, l'ossonne, l'acchate, le nitrate).

P. C.

Sur le passage de la triméthylarsine à l'acide encodylique. Vazus (A.) et Gacutor (P.), C. R. Ac. Se., 1927, 184, n° 25, p. 1838. — L'arrivée d'un courant lent de chlore sec à la surface d'une solution benznique de trimethylarsine fournit le dichlorure de trimethylarsine (CBP/AsCP); ec composé, chauffé vers 1869, se dédouble en chlorure de méthyle et chlorure de cacodyle (CBP/AsC). Le chlorure de cacodyle est ensuite directement oxydé en aci le cacodylique (CBP/AsO(BP).

Synthèse de l'acide chaulmoogrique. Peanis (6. A.) et Guz (A. O.), dourn. of Amer. Chem. Soc., 1927, 48, p. 1962.— L'acide undécylenique traité par HBr fourait l'acide so-bromo undécaneique Cffffer (Cfff) 'COOH qui, avec Cfk, donne le mitrie CN (Cfff)' 'COOH dont le chlorure d'acide en agissant sur l'éther acétylacétique sodé conduit à l'éther dicétonique (1). Le déviré sodé de celui-ci est condensation (1) est hydrolysé en deux temps et transformé en acide -y-étéochaulmoogrique (III). La réduction de celui-ci en acide chaulmoogrique (IV) seffectue par chauffage sous pression avec l'hydrazine anhydre et l'éthylaté de sodium.

(I) CH*.CO.CH(CO*\o*H*)CO.(CH*)\o*CN	$(H) \qquad \begin{array}{c} \text{CO-CHP-CO-CHP-CN} \\ \\ \text{CO-CHP-CO-CHP-CN} \end{array}$
(III) CH*.CO.(CH*)**.CO*H	(IV) CH*.(CH*)**CO*H

Toxicologie.

Existe-t-il chez l'homme une fluorose ou cachexie fluorique. Constans (II.) Perses médic. 3 juillet 1926, 1931, p. 833 – p. 833 – L'homme peut la absorber régulèrement, et à son insu, de petites quantités de composés fluorés, qui se trouvent dans les commerces ou les noms très différents, destinés à la destruction des animaux nuisibles ou servant à la conservation de manière prilongée; ces petites quantités peuvent suffire pour produire une intoxication chronique à longue échémec présentant tous les caractères de la cachexie fluorique, semblable à l'endémie du bétait déterminée par les four-rages attaqués par les émantions fluorées d'origine industrielle. R. S.

L'aullisme professionnel dans la fabrication de l'auilline et de certains de ses dérivés. Hezu de Batan (P.), Aoasse-Lurson (E.) et Fau. (A.). Presse médic., 15 s'eptembre 1926, n° 74, p. 1499. — Uanilisme professionnel se présenterait sous tois formes : 17 une forme aigne fig rave, caractérisée par la céphalée violente, les vomissements, la cyanose, suivis bientot d'asthénie, de paralysie et de coma; 2° une forme aigne légère, avec 1-se mémes syn-ptômes que la précédente mais qui s'atténuent sous l'influence de la théapeutique appropriée (oxygénothérapie, cufé, toniques cardiaques...); 3° une forme chronique, avec paleur du visage, cyanose intermittente des lèvres, rougeur anormale de la moqueue bucco-pharyngée; il y a en outre tendance aux évanouissements, aux vertiges, troubles digestifs. Les urines sont hypercolorées avec quantité d'urobline au-dessus de la normale. R. S.

Explication d'une résistance surprenante à l'action toxique de l'acide exambydrique. Surr-Rat (. ne.) Presse médic., 9 octobre 1926, nº 81, p. 1388. — Au cours d'essais de dératisation des navires par IICN, Youts et l'auteur out été amenés à rechercher les meilleurs autidotes contre ce poison et les processus de sa neutralisation. L'action autitoxique du glucose a pu etter mise en évidence et une explication rationnelle scientifique de la résistance miraculeuse de Raspourius au cyanure de Ka pu être fourrie. Ce sel, qui, au ours du repas célèbre préparé par le prince Prossurora, avai été mélangé à des gâteaux et à du vin de Porto, a été certainement neutra-lisé, presque en tolatific, par les sucres de ces substances alimentaires, dans l'espace de temps relativement court qui a séparé la préparation de l'ingestion.

R. S.

Sur une cause nouvelle d'intoxication oxycar-bonée souvent professionelle. Hux ne Bassa (F.), Assas-Latronx (E.) et Fux. (A.), Presse médic., 27 avril 1927, nº 34, p. 529.— Il s'agit de la fabrication et de l'emploi du gaz paurer, utilisé, non seulement pour remplece le gaz d'éclairrage, mals aussi l'essence dans la traction autonobile. L'oxycar-bonisme professionnel étant, par un décret récent, mis au nombre des maladies professionnelles dont la déclaration est obligatoire et pouvant donner dra: it à indemnité (comme le saturnisme et l'hydrargyrisme), doit être dépisté et combattu par tous médecine, hydfenistes et industriels intéressés.

Hydrologie. Le pouvoir zymosthénique des caux minérales. Lorere (M.).

Mocasor (A.) et Ausaror (V.). Presse médio., 23 février 1927, nº 16, p. 242.—
Il ya dans les eaux minérales de Rivyat, Vals, Vichy, Châle-Guyo, et.o.,
un pouvoir zymosthénique qui s'exerce vis-à-vis des diverses amylasses (salivaire, pancréatique, végéttel e sur tous les ferrments de toutes catégoriesOn peut mesurér ce pouvoir zymosthénique et l'exprimer en langage arithmétique sous forne d'indir e yamosthénique, coutient obteun en divisant la
quantité de substance néoformée dans le tube témoin par la quantité correspondante du tu'e à eau minérale. La radioactivité n'est pour rien dans
cette action, le pli joue un rô'e vi-à-vis de la sucrase. En général, le pouvoir
zymosthénique des eaux minérales serait attribuable aux électrolytes.

Action des caux minérales sur les colloïdes cellulaires et le mécanisme de la diurèse. Violle (P.-L.) et Dufourt (P.). Presse médic., 11 juin 1927, nº 47, p. 740. - Les éléments cellulaires qui sont à l'état colloïdal ou de gel ont la propriété de se gonfler par absorption de liquide à travers la membrane ou film (Chambers). Les processus de l'absorption comportent un phénomène dynamique, vitesse de transport des ions ou diffusion et un phénomène statique, répartition terminale des ions au sein du colloi le. Dans l'étude de ces phénomènes d'ab orption et de gonflement les auteurs se sont adressés, d'une part aux eaux diurétiques (Evian, Vittel, Contrexéville), d'au're part aux eaux de Vichy, qu'ils ont fait agir sur le muscle gastrocnémien de grenouille pris comme exemple de colloïde. Les eaux diurétiques ont une action sur le gonflement qui réside dans l'intensité du phénomène dynamique; cette action est rapide, suivie immédiatement de dégonflement, d'où mouvement de flux et de reflux qui détermine un véritable brassage de la cellule. Les eaux de Vichy ont sur le gonflement colloï lal une action qui réside dans l'intensité du phénomène statique ; les modifications qu'elles déterminent sont lentes, profondes, stables; l'équilibre cellulaire est transformé, ce que traduit l'augmentation de l'eau et des électrolytes.

Hématologie. Histologie.

L'écosinophilie sangaine dans les états anaphylactiques. PASTEIN AVALEAT-RADOR, BANOUTES (P.). CLAUGE [F.) et Gione (P.). Presses métic., 22 décembre 1926, n° 102, p. 1602. — 1.es examens hématolosiques mortient que l'on ne peut conclure à l'existence de l'écosinophilie dans les crites d'anaphylatie digestire (urticaire, acême de Quxoxs, migraine); par contre, l'écosinophilie s'observe le plus s'urent au cours des crises d'anaphylatie respiratoire (astlime, rhume de l'onis, coryas apsamodique). Cette écosinophilie n'est pas un signe d'anaphylaxie, ni un stigmate de la diathèse colloit lo lasque. R. S.

Monocytes. Monocytoses. I cucémies à monocytes. Trialisme leucocytaire. Maraixe (Na.) et Wor (M.). Presse médie, 2 février 1927, nº 10, p. 145. — A côté des polynucléaires granuleux et des lymphocytes ou mononucléaires non gran elux, on doit distinguer une troisème forme l'ucocytaire, les mononucléaires granuleux ou monocytes. Ainsi s'édifie la conception trialiste avec ses constituants autonomes : granuloytes, agrandere.

loçtes et monoytes. Le monoyte se trouve caractérisé par son protoplasme et son noyau, celuic ci volumienz, dépourre de nucléole; il donne la réaction des oxydases, directe ou indirecte. Son origine discutée serait à recliercher dans le tissu récliende-avolutérist, groupant les éléments de la moelle osseuse, des gungions, de la rate, du foie. Dans presque toutes les maladies aignés on peut observer une phae transition de monoytose; mais des monocytoses types réritables s'observent surtout dans la fièrre typhoide, les endocardies infectieuses, la varioule, le paludisme, les leishmaioses. D'autrepart, il ya lieu d'a insettre des leucémies à monoytes, caractérisées par ce fait qu'elles présentent de façon inconstante, mais fréquente, une grande quantité de monoytes dans le sang et montreut d'une façon constante à l'autoposie une protifération du système réficiole-en tothéfait. R. S.

Histophysiologie du poumon. Cournas (H.). Biol. méd., 1926, 16, no 3, p. 97-138. — L'auteur étudie la formation, les principales fonctions et l'histologie du poumon. Il montre le rôle prépondérant des petites cellules granuleuses et nucléées de l'épithélium pulmonaire et leurs diverses modifications selon la fonction qu'elles auront à remulir.

Les interactions (itssulaires (et leur rôle en pathologie (Les « sympathèses » histologiques), lono (f.) et Camban (M.). Biol. méd., 1926, 16, nº 7, p. 303-32). — Les auteurs étudient successivement les rapports réciproques des éléments cellulaires et du milieu ambiant, et les interactions et états d'équilibre dans les complexes tissulaires.

Ils concluent à la réalité indubitable des interactions tissulaires, et pensent : « Qu'll existe des sympathèses histologiques au même titre que des sympathèses d'organes ou d'appareils ».

J. R.

Pharmacodynamie. Thérapeutique.

Modifications de l'action de l'activichione. Vos (0.), Arch. f. exp. Path. et Pharm., sept-mbre 1926, 116, nºº 5 et 6, p. 367:382. — Quand le linsea contient plus de Kque de Ca, action vaso-dilatarice de l'activiche line sur les vaisseaux perfusés de grenouille; s'il contient plus de Ca que de K, vaso-constriction. Ces deux effets sont supprimés par l'artopine. L'effet vaso-constricteur de l'activicholine et de l'adrénaline disparaissent à pH6, s.

Action de la pilocarpine et électrocardiogramme des cobayes et des lapins normaux hyperthyroidisés et éthyroides. Harzento (E.) et Mostas (E.). Arch. l. exp. Path. n. Phorm., juillet
1926, 144, nº 3 et 4, p. 170-176. — Che les cobayes normaux l'injection de
faibles doses de pilocarpine (0,01 — 0,05 milligr. p. 100 gr.), après une
courte période d'accélération du pouls, ralentit la fréquence cardiaque légèrement sans toucher la conductibilité, celle-ci n'est atteinte qu'à partir de
ol, milligr. pour 100 gr. (blocage cardiaque temporaire). Souvent inversion
de T. et parfois de R. Chez le lapin les doses fortes ralentissent seulement
le rythme sans toucher la conductibilité, cel animai est dix fois moins sensible à la pilocarpine quele cobaye. L'hyperthyroidisation du cobaye diminue
l'intensité des modifications de la conductibilité déclenchées par la pilocarpine. Pas de modifications de la conductibilité déclenchées par la pilocarpine. Pas de modifications de l'action de la pilocarpine chez les lapins étlyroidés par rapport aux animaux normaux.

P. B.

Action de l'histamine sur la sécrétion et la motilité gastriques. Fonseca (F) et de Carvalho (A.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 873-875. P. B.

Métabolisme et histamine. Fonseca (F.) et de Carvalho (A.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 875-876. P. B.

Effet de l'yohimbine sur l'action de l'adrénaline sur l'utérus, les vaisseaux et le cœur. Weger (P.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 795-797. - L'yohimbine, à dose assez forte, produit une légère augmentation du tonus de l'utérus de lapin isolé et accroît la fréquence des contractions autonomes, elle transforme l'action utérine motrice de l'adrénaline en une action inhibitrice; la réaction est réversible après lavages minutieux. L'yohimbine paralyse donc le système sympathicomoteur utérin. Sur la grenouille perfusée l'yohimbine en forte concentration exerce une action vaso-constrictrice; à une concentration inférieure à 0,0015 %, elle provoque, au contraire, une vaso-dilatation. Pour une concentration convenable, elle transforme l'action constrictive de l'adrénaline en une action 'dilatatrice, mais si la concentration de l'adrénaline est très élevée l'yohimbine affaiblit seulement l'effet constricteur de cette substance. En revanche, l'yohimbine, même à très forte concentration, ne peut enraver ni renverser l'action constrictrice d'origine musculaire de Batla. L'yohimbine, au niveau des vaisseaux sanguins, paralyse donc aussi les terminaisons motrices sympathiques. Sur le cœur de grenouille, elle détermine un blocage partiel, puis complet, mais en aucun cas elle ne transforme les effets de l'acétylcholine et de l'adrénaline, cette dernière se comporte même comme un véritable antidote de l'action dépressive cardiaque de l'yohimbine. L'yohimbiue ne possède donc pas d'affinité pour le système autonome du cœur de la grenouille. P. B.

Recherches pharmacologiques sur l'utérus isolé de porc. Sex. (B.). Arch. f. exp. Path. et Pharm., juillet 1954, 44, nº 5 et 6, p. 3352-375. — Avantages de l'utérus isolé de jeune truie pour les recherches pharmacologiques, eet organe présente des réactions beaucoup plus constantes aux drogues que l'utérus des autres animax.

Influence de l'injection de lipoides placentaires et ovariens sur la sensibilité de l'utérus aux drogues. Muna (N.). Arch. l. exp. Path. u. Pharm., 1926, 114, nº 5 et 6, p. 348-353.— Les jeunes lapines traitées par les injections de lipoides ovariens et placentaires ou du corps jaune présentent de gros utérus très sensibles à la pitultine, l'adrénaline, la pilocarpins, la nicotine, BaCl' et l'atropine. Chez une chatte vierge traitée par les lipiodes placentaires, gross utérus très relâché par l'adrénaline. P. 8.

La caféine paralyse-t-elle les terminaisons sympathiques? JUNKMAN (K.) et Stross (W.). Arch, f. exp. Path. n. Phoram, juillet 1926, 114, nº 5 et 6, p. 288-312. — La caféine exerce une action inhibitrice sur certaiso organes présentant une innervation sympathique motrice (vaisseaux, sphère génitale) comme sur d'autres organes présentant une innervation sympathique inhibitrice (utérus et ligament rond de la chatte, grosintestin du lapin). Elle exerce une action motrice sur l'intestin grele qui présente une innervation sympathique inhibitrice. Sur le sucre du sang caféine et adrénaline agissent de même et dans le même sens, leur action est pareillement supprimée par l'regotorine. L'action de la caléine est donc tautôt i l'entique, tantôt inverse de celle du sympathique. Mais la caféine supprime aussi sur les organes sur lesquel· elle est antagoniste du sympathique et de l'adrénaline l'action des autres excitants (las. K, ergot, pituitrine, atte-pine). Par contre l'action inhibitre de la caféine s'apoite à celle de l'adrénaline sur l'action de sur l'action du sucre, mais pas d'influence de la caféine sur l'action du sympathique et de l'appelle. La caféine ne paralyse donc pas le terminaisons du sympathique en totalité, ni en partie comme l'ergotoxine; son point d'attaque est plus périphérique, dans l'organe terminal.

P. B.

Spléno-contraction et polyglobulie par l'adrénniline et Pevtrait de genét. Bizst, I.D., Canor (H.) et Fonansa (Miss. B.), C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 521-534. — L'adrénaline et l'extrait de genét, qui ont, in vitro, upo nyo sie pleno-contracteur considérable, déclencent in viro une polyglobulie remarquable par son intensité et sa précocité. L'yohimbine, qui supprime in vitro le pouvoir spléno-contracteur de ces deux substances, s'oppose également à la détermination de la polyglobulie qu'elles engendrent normalement in vitro.

P. B.

Sur les substances de l'ergot agissant sur l'utérus. Post (A. W.), Arch. I, exp. Path. ». Pherm., juille 1926, 144, n°3 et 8, p. 125-136. — Description d'une méthode d'obtention des alcaloides totaux de l'ergot (par percolation de la pou l're d'ergot avec de l'huile), débarrassés des aunires solubles dans l'eau (tyramine et bisamine), le complexe e alcaloides totaux averneres la courbe de l'adrénaline aux mêmes doses que le tartrate d'ergotamine. Diminiution du taux des alcaloides totaux quand l'ergot est pulvérisé d'puis un cervain temps. La teneur en alcaloides de l'ergot trais varie dans de larges limites suivant les échantillons.

P. B.

Hapports des actions dépressive et stimulante de l'adrénalines sur le cœur de grecouille. Soinass (T) el Barow (O. W.), J. of Pharm. and exp. Ther., octobre 1986, 29. p. 233-255. — La réponse du œur de grenouille à l'adrénaline est la résultante de deux actions opposées et coxistantes : stimulation du mécanisme accélérateur, dépression du muscle cardiaque. Les deux actions augmentent d'intensité avec la concentration de l'adrénaline, mais l'action dépressive prédomine aux concentrations audessous det : 10° 4 commen eux d'illutions aussi élevées que t. 10° 4. vec des solutions plos fortes que 1 : 10°, la stimulation prédomine nettement d'abord, mais fait place hientoit à la dépression. Les effets dépresseurs ne sont pas supérimés par l'atropine ou l'ergotoxine. Les fragments solvés d'orfeitte ou de varircule se comportent comme le cœur perine vi-a-4-vis de l'atrena-

Action de l'atropine sur le rythme du pouls. Nicuosox (1), J. of Pairum. and et. Ther., juillet 1926, 23, p. 17-79. — Sur 82 étudiants en médecine normaux l'injection de 1/33 de grain de sulfate d'atropine a augmente la l'équeoce du pouls de 3 à 83 pulsations par minute (39, 31 en moyenne), chez 61 d'enir: eux. Deux seulement ont présenté une augmentation de moins de 13 pulsations, et un seul une diminution de 12 pulsations par minute.

Action de l'atropine, de l'adrénaline, de l'ésérine et de la

pilocarpine sur la pupille énervée du chien Ballo (M), C. II. Soc. Bol., 1926, 95, p. 1387-1388. — L'insilation d'attopine a une action my-friatique et la pilocarpine une action myotique, même quand l'examen histològique montre la dégénérescence des fibres nerveuses de l'iris après l'enervation totale. L'instillation d'adrénaline ràgit sur la pupille, en la diatant qu'après énervation totale, chez le chien. Se basant sur ces faits, l'auteur aduct que res substances agissent directement sur les fibres musculaires lisses de l'iris. Leur action est entravée par l'unervation extrinsèque de l'iris.

Action de la cocaïne sur l'iris comparée à son action sur d'autres organes contenant des fibres lisses. Miller (G. O.). J. of Pharm. and exp. Ther., août 1926, 28, p. 219-231. - La cocaine, aux doses babituelles, en instillation conjonctivale chez le lapin, n'affaiblit pas de facon sensible le muscle circulaire de l'iris (myosis habituel) provoqué ensuite par l'ésérine). L'application de cocaine (à 1/10,000) sur le sohincter irien isolé du chien ne produit au un effet ; l'adrénaline (1/100.000) le relâche nettement. La cocaine augmente la fréquence des contractions et le tonus de l'utérus isolé de lapine, même effet produit par l'adrénaline. Sur l'utérus de la chatte vierge, le sympathique est l'inhibiteur, par conséquent la cocaîne supprime les contractions de cet organe et provoque une élévation temporaire suivie d'une chute prolongée du tonus; l'adrénaline supprime les contractions de l'utérus de chatte également et produit une chute immédiate du tonus. Sur l'intestin grêle isolé, la cocaïne abaisse le tonus et diminue l'amplitude des contractions et produit une augmentation du tonus plus tardive; l'adrénaline abaisse le tonus et projuit une inbibition temporaire des contractions rythmiaues.

Réaction de l'iris des oiseaux. Korexvi (T.) et Sux (K. B.). Amer. J. Physiol., 1926, 78, p. 364-367. — Le formol d'elenche une contraction suivie d'une dilatation très marquée de la pupille du pigeon. Le curare produit une dilatation maximale de la pupille ave abblition du réflex: lumineux. La stropiantine et la nicotine contractent d'abord, quis d'âlarta la pupille, elles excitent pois paralysent le muscle sphinctérien. La spartéine produit une dilatation passagére suivie d'une contraction pupillière. La véra-trine produit une contraction typique de la muscultature de l'iris. Existence du réflex e lumineux consensus clerz le pigeon, le coq et l'alligator.

P. B.

Etudes comparatives sur les rénetions pupillaires chez les quadrupédes II. Action de la pilocarpine et d'autres dregues sur la pupille du rat. Korraxu (Ib.) et Sex [K. H.). Amar. J. Physiol., octobre 129, 78, 10; 2, p. 33-64. — La pilocarpine, en solution diude, comme en solution conçentrér, produit de la dilatation pupillare sur l'oil normal du rat. Après section dès nerfs optique, ciliaires loga et courts, etle déterminent de la mydris es sur l'oil normal du rat et du myosis sur l'oil diaté. La strophantine et la spartéine dilatent toutes les deux la pupille du rat.

Sur le renforcement de l'action du sulfate d'atropine, du salicylate d'ésérine, et du chlorbydrate de pilocarpine sur l'œil par l'addition de CO'Nall aux solutions des sels de ces alcaloides. Dieass (K.). Arch. f. exp. Path. u. Pharm., 1926, 113, p. 246-223. — De même que pour les anésthésiques locaux. l'intensité jet la durée l'action ocalaire de l'attorpoine, de l'ésérine et de la pilocarpine est renforcée par l'addition aux solutions des sels de ces alcaloides de bicarbonate de soude. — P. B.

Action de l'histamine sur l'œil énucléé de grenouille. Gautier (GL.). Ĉ. R. Soc. Biol., 1926, 97, p. 89-90. — Pouvoir mydriatique faible de l'histamine sur l'œil énucléé de grenouille.

Réaction assez lente à se produire, non génante pour l'appréciation de la propre réaction de l'adrénaline. L'histamine ne s'oppose pas à l'action d'une dose 80 fois olus faible d'adrénaline.

Action de la nicotine sur l'innervation autonome de l'intestin. Rrais (II.). C. R. Soz. Biol., 1927, 98, p. 808-809. — Augmentation manifeste de l'amplitude et du touss de l'intestin isolé, mais si l'on répète les dosse l'effet devient de plus en plus faible et finalement aut. Après moctine, diminution marquée de l'effet moteur de la pilocarpine et de l'acétylcholine et renforcement de l'effet inhibiteur que l'adrénaine. Il semble donc que la nicotine augmente l'excitabilité des éléments nerveux sympathicoionbibiteurs au niveau de l'intestin. P. B.

Importance des capsules surrénates au point de vue de l'action de la nicetine sur la pression sanguine, Ryons (H.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 810-812. — La nicotine, chez le chat et le lapin, peut exercer son action hypertensive sans que le fonctionnement des capsules surrénales intervienne, par conséquent sans qu'une sécrétion éventuelle d'adrénaline puisse contribuer à l'augmentation de la pression (le pédicule vascolaire surrénal étant ligaturé au préalable). Enfin, l'yohimbine, qui iuverse l'action de l'adrénaline, inverse celle de la nicotine chez le chien, et le chat, mais non chez le lapin. P. B.

Influence de l'hydrate de chloral sur l'action de l'adrénaline sur le cœur des Manufières. Rivas (H.). C. R. Soc. Bid., 1827, 86.
p. 818 343. — L'hydrate de chloral exerce une action paralysante très marquée sur l'excitabilité sympathique du cœur de chat soié te perfusé. L'action de l'adrénaline peut être complètement supprimée, mais elle peut parfois reparattre intégralement après lavage du cœur au liquidé de Locse-Rivasa.

P. B.

Effet de l'yohimbine sur l'innervation autonome de l'intestin. Wesse (Farra). C. H. Soc. Biol., 1927, 99, p. 797-799. A faible dose, l'yohimbine n'exerce aucane action sur les contractions de l'intestin de lapin isolé; à doses plus fortes, elle provoque une diminution du tonus et une réduction passagère et de courte dutré de l'amplitude des contractions. Aux doses moyennes, elle diminue l'effet inhibiteur de l'adrénaine, par contre aux doses plus fortes elle prolonge et purfois aussi renforce cet effet inhibiteur de l'adrénaine. Aux faibles doses, l'yohimbine ne modife pas l'effet intestinat de la pilicampine, de l'acélylcholme et de l'arécoline; aux doses porte avant tout sur les cellules musculaires lisses dont elle dinistue l'accitabilité et la contractifié, l'yohimbine affoibit notablement les effets moteurs musculaires de BaCl². P. B. Inversion par l'yohimbine des offets du chlorure de baryum sur l'utfers. Wezas (l'erzas). C. R. Soz. Lind., 1927, 98, p. 799-801. — Inversion des effets moteurs de BaCl' sur l'utérus isolé par la cocaine et l'yohimbine. Ces phénomènes soulèven la question de savoir si, en réalité. le chlorure de baryum n'agit que sur les cellules musculaires elles-mêmes, ou s'il possède également une affinité pour le système nerveux autonome, en particulier pour les parties inhibitrices du sympathique, ou bien encore si certains poisons ne peuvent pas provoquet dans les cellules musculaires lisses un changement tel qu'une excitation, qui aboutirait normalement à une contraction, déterminerait à la place une dilatation. P. B.

Influence de l'yolimbine et de l'ergotamine sur l'action de la Jobèline sur la tension artérielle. Wang (Para), C.R. Soc. Biol., 1927, 98, p. 801-803. — L'action de la lobèline est différente suivant les différentes seivant de d'animaux. Comme Ravasova-Haur l'a montré, elle détermine chez les chiens une augmentation considérable de la tension artérielle, mais chre le Joipi, le plus souvant, une hypotension, Chez le chien, tandis que l'yolimbine et vraisemblablement l'ergotamine, permettent d'obtenir une inversion très nette de l'effet hypotenseur de la lobéline, chez le lajani, fedte hypotenseur ou hypertenseur (suivant les cas) de la lobéline er set ni fafiabit, in modiffé par l'yolimbine. L'action de la lobéline par adrénainosécrétion (florsav et MOLUNTILI) ne vaut que pour les chiens et jusqu'à nouvel ordre ces résultats ne peuvent être appliqués au lapin.

Action de la digitate et de la strophantine sur l'excétabilité du parasympathique de l'intestin Wesur (Præs). C. R. Soc. Biol., 1927, 98, p. 803-806. — Action motrice caractéristique de la digitale et de la strophantine sur l'intestin isolé (élévation du tous, augmentation de l'amplitude et de la fráquence des contractions). De plus action renforçante très marquée des effets motiers de la pilocarpine et de l'arécoline, probablement par augmentation de l'excitabilité des organes nerveux terminaux du parasympathique (mais peut-être aussi par action mesculaire directe). P. B.

Comparaison quantitative et étude toxicologique de l'éphé-

drine et de l'adrémuline. Naura (J. E.), J. of Plurm. and exp. Ther., avril 1927, 30, 30 f. 6, p. 839-947. — Véphédrine et l'adrémaline relà-ent les muscles des chromatophores des céphalopodes, l'action de l'éphédrine site plus lente et plus prolongée; l'o milligr. d'éphédrine injectés sous la peau des céphalopodes produisent fréqueument de la gangrène et de la mécrose locale, les doses faibles sontsans action necrosante. Les injections de 5 milligr. ou davantage d'éphédrine stimulent d'une façon marquée le système nerveux central de ces animaux; les renacules descennent flasques, et s'étendent; excitées, elles entrent en contraction tonique; la régénération est d'abord stimulée, mais se ralentit progressiement et enfin s'arrête. L'éphédrine et l'adrémaline exercent également une action antagoniste sur les effets produits sur les mélanophores (contraction et obscurrissement) des céphalopodes par BaCl' et par les extraits parathyroidi-ns, et hypophysaires antérieur et postérieur.

P. B.

Différence d'action entre l'éphédrine et l'adrénaline. Gaadirasco (A.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 1027-1029. — Action vaso-constrictive périphérique de l'éphédrine presque négligeable vis-à vis du fort pouvoir vaso-constricteur de l'adrénaline; l'ergotamine, si elle peut provoquer la disparition de l'eflet vaso-constristeur de l'éphédrine, ne l'inverse jamais, comme c'est le cas pour l'éflet dérénalinque. Eufin, sur le courre de grenouille isolé, l'éphédrine produit toujours des phénomènes de dépression. Ces différences autorisent à penser que ces substances, éphédrine et adrénaline, à action tortes les deux hypertensive, ont des voies d'atraques différentes.

Hyperglycémie éphédrinique chez les chieus et les lapius. Wisson (I. A.). « of Poura, mai exp. Ther., jauvier 1927, ao, nº. 3, p. 309-215. — Le sulfate d'éphédrine, injecté dans les veines ou sous la pean aux doess de 10 à 15 milligr., par kilogramme, décente une dévation nette du taux du sucre du sanç des chiens. La réponse des lapins à des doses semblables est mois constante et généraleunent mois marquée. Les doses serdéphédrine beaucoup plus fortes que celles déterminant des effets comparables de un de l'adrénaline aux doses utilisées en clinique ont une action beaucoup moins mar_tuée sur le taux du sucre du sang que l'adrénaline. P. P.

La vaso-constriction produite par l'éphédrine ne réside-t-elle que dans le terribiore splanchique? Marc (L) et Gnosmu (P.), C. R. Soc. Biol., 1927, 98, p. 1439-1432. — Suspension de la circulation splanchique chee le chien, par ligature de toutes les branches de l'aorte depuis la traversée disphragmatique jusqu'à la bitracation linaque et mainten d'un rythme cardiaque accéléré par la réalisation de l'oreillette droite pour éliminer les mo lifications de l'activité cardiaque, l'injection intraveineus d'éphérime determine toujours une élévation de la pression, quoique plus faible que normalement. L'éphérline excree dove son action vaso-constituire aux sur le territoire périphérique.

Sur le mécanisme de l'action vaso-constrictive de l'éphédrine. Marcu (I.) et Gheorghiu (P.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 1447-1450. - Technique des trois manomètres de Nour (un premier manomètre relié au bout central de la carotide d'un chien, le deuxième et le troisième au bout périphérique de l'émorales, avec section du crural et du sciatique d'un côté). Injection intraveineuse de chlorhydrate d'éphédrine, ascension synchrone de la courbe dans les trois manomètres. La vaso-constriction éphédrinique neut donc avoir lieu sans le secours des centres vasomoteurs tant bulbaires que médullaires. C'est un phénomène purement local. De plus, chez le chien n'avant pas subi la section des nerfs, injection de l'éphédrine dans le bout central de l'artère crurale gauche (l'éphédrine injectée ne parvient dans ce territoire périphérique du membre respectif que par l'intermédiaire des collatérales et n'arrive ainsi dans la circulation générale qu'après avoir parcouru le réseau capillaire de ce même territoire), sitôt l'injection faite, élévation prononcée de la pression récurrente dans la partie injectée précédant nettement l'élévation de la pression du côté opposé et celle de la pression générale. L'ascension de la courbe du côté où l'intervention a en lieu ne relève que d'une seule cause : vaso-constriction dans ce territoire correspondant, phénomène indépendant des centres vasomoteurs. L'éphédrine exerce done une action vaso constri-trice directe, locale,

Action comparée sur le cœur isolé de la grenouille de nouveaux éthers d'amino-alcools du groupe des éphédrines, Dulière (W.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 1007-1071. — Etude de l'action sur le cœur de grenouille perfusé d'un groupe d'éthers d'amino-leools, bases tertiaires chimiquement apparentées à l'éphédrine et à l'adrénaline, répondant à la formule générale :

$$- CH - CH^2 - CH^2N(C^n\Pi^{2n} + 1)^n\Pi CI$$

Ces éth-rs d'éphédrines conservent les caractéristiques de l'éphédrine naturelle, l'action de celle-ci est toutefois à doses égales beaucoup plus faible, mais de même type. L'éthérification renforce en général considérablement la toxicité des animo-alcosis, toxicité, qui augmente avec le poids molèculaire de l'oxyde et qui devient énorme avec les radicaux isobutylique et amplique. Le fait que ces bases sont tertiaires ne modifie pas le type d'activité éphédronique. Le qualité de l'amine fixée détermine, tour éclors, pour sa pert aux i, le depré de toxirité et d'activité, la défluylamine étant, toutes part aux i, le depré de toxirité et d'activité, la défluylamine étant, toutes noins que la dipropylamine. Aux faibles doses, éfération de la hauteur des contractions et du tonux, rappelant l'action adrénalinque. Les doses fortes, ralentissantes, arrêtant le cœur n disatole, ne sont pas contrarées par l'attopine, ce qui écarte toute action sur les terminaisons du vague. Ces substances, à des concentrations déjà fortes, se lavant très bien, le cœur ne les lixe que irès pen ou pas du tout.

P. B.

Les actions de l'éphédrine sur le cœur isolé de grenouille. Coms an Cora, (S. F.), C. R. Soc. Biol., 1927, 8p. p. 1332-1333. — Sur le cœur isolé de grenouille, action paralysante des doses élevées (1/1.000 à 1/30.000) (dejhedrine. Action excitante des doses faibles (1/30.000 à 1/0.0000) (Augmentation de l'amplitude et du tonus, ou augmentation légère de la fréquence); P. B.

Influence du calcium et du potassium sur l'action cardiaque paralysante de l'éphédrine. Gors de Cors. (S. F.). C. R. Soc. Bicl., 1927, 96, p. 1334-1335. — L'action cardiaque paralysante de l'éphédrine est favorisée par le potassium et diminuée par le calcium. P. B.

Nouvelles études sur l'action de l'éphédrine sur la circulation. CHEN (K. K.) et MEER (WALTER J.). J. of Pharm. and exp. Ther., juillet 1926, 28, p. 31-57, - L'éphédrine, injectée dans les veines du chien, à la dose de 0 gr. 005 à 30 milligr. par kilogramme, élève la pression artérielle; les doses plus fortes l'abaissent en général. L'effet ne dépend pas seulement de la dose donnée, mais aussi de l'état antérieur de l'animal. Aux doses élevant la pression, l'éphédrine ralentit habituellement le rythme cardiaque de l'animal normal, mais l'accélère après paralysie des vagues par l'atropine. Les doses hypoteusives abaissent toujours la fréquence indépendamment de l'état des vagues. Vaso-constriction prolongée dans la perfusion par l'éphédrine des organes isolés des mammifères. Dans les études pléthysmographiques, les vaisseaux spléniques sont constrictés et les vaisseaux rénaux d'abord constrictés puis dilatés, les vaisseaux de l'intestin et des pattes habi tuellement dilatés. L'élévation de la pression n'est pas entièrement due à une vaso-constriction périphérique, mais aussi à une stimulation cardiaque. Localement l'éphédrine à la concentration de 1/1.000 accélère légèrement le cœur de grenouille, à 1 100 elle le ralentit et diminue son amplitude. Sur le

cour de tortue perfusé, l'Ephédirine produit de l'accéleration légère à 1/10.000, et du ral-intissement et une diminution de l'amplitude à 1/1.000 et à 1/100 et à 1/100 et à 1/100 et à 1/100 et à 1/1000 et à 1/1000 et à 1/1000 et l'apprise de l'apprise d'apprise d'

Etude comparée de l'éphédrine, de la tyramine et de l'adrénaline au point de vue plus spécialement de la circulation. Ches (K. K.) et Mess (Walter J.) J. of Pharm. and exp. Ther., juillet 1926, 22, p. 39-76. Elude de l'action circulatior de l'éphédrine, de la tyramine et de l'adrénaline, comparaison de l'action de ces trois substances et de leur constitution chimique. P. B.

Action de l'éphédrine sur le cœur perfusé et les vaisseaux sanguins de grenouille. Batow (0. W) et Slatisus (1. M) et Slatisus (1. M) et Slatisus (1. M) et Slatisus (1. M) et de l'éphédrine pertusée à tavers le cœur de grenouille ses la dépression musculaire, blocage cardiaque, non influencée par l'atropine et identique à l'action dépressive musculaire exercée par l'adrénaline. Parlois accélération, mais toujours très lègère. Le fait que ces deux substances on les mêmes effets fait supposer qu'il y a une liaison naturelle entre l'action sympathomimérique et la dépression musculaire. Les vaisseaux anquins le la grenouille répondent à l'éphédrine par de la constriction, la dose active nécessaire est de 1/10°, la même que celle qui détermine le blocage cardiaque. P. B.

Action de la tyramine sur la circulation et le muscle lisse. TAINTER (M. L.). J. of Pharm. and exp. Ther., décembre 1926, 30, nº 2, p. 163-183. - La tyramine se comporte comme un excitant de la circulation chez le lapin, le chat et le chien; elle agit sur le cœur et les vaisseaux sanguins. indépendamment du centre vasomoteur, des ganglions sympathiques et des surrénales. Chez le chat et le chien, l'élévation de la pression est due en partie à la stimulation cardiaque directe et en partie à la vaso-constriction consécutive des vaisseaux périphériques qui chez le chat est due à l'excitation des terminaisons sympathiques et chez le chien à l'excitation directe du muscle lisse. La réponse des organes circulatoires isolés (cœur de grenouille et de lapin perfusés), vaisseaux de grenouille perfusés (oreille du lapin et anneaux artériels), à la tyramine, est la même qu'in situ, stimulation principalement musculaire, excepté chez les chats et pout-être chez les lapins où elle est d'origine sympathique. Action stimulante musculaire également sur l'intestin, le côlon, la vessie, l'utérus vierge et non vierge du lapin, l'uretère du chien, l'utérus non vierge du cobaye. Cependant mydriase de l'iris isolé et in situ du chat d'origine sympathique. Réponses variables avec l'iris in situ du lapin, l'intestin et l'utérus non vierge isolés de la chatte, l'utérus vierge isolé du cobave, et les bronches in situ du lapin, du chien et du chat,

La relation entre les réactions cardiaques aux drogues et le pH du sang. I. Caféine. SALANT (W.) et NADLER (J. E.). Amer. J.

Physiol., octobre 1926, 78, n° 2, p. 308-321. — Les troubles de l'équilibre accide-base du sam modifient l'action de la caféine sur le cour de différents animaux. Quand on élève le pH du sang au-dessus de la normale (injection intraveineuse de carbonate de soude) de 0,15 à 0,20, la caféine stimule le cœur, mais quand l'alcalinité dépasse ces limites la caféine déprime le cœur, ce phénomène set plus marqué chez les chienes que chez les chats. Une élévation modérée du pil déprime le cœur du lapin, même si lon injecte de faibles dosses de caféine. La caféine déprime aussi le cour quand le pH sanguin est abaissé. La dépression est plus marquée au niveau des oreillettes qu'au niveau des verticulets que le pH soi élevée ou abaissé. Les dosses moyennes de ces stimulatin le cœur normal ou ne produisent aucune action, les desses les dépriment (chais). Discussion et interprétation de p. R. en combres.

Influence de l'atropiue et de l'ésévine sur la chronaxie du gyrus sigmoïde. Caspor (H.), Résuite (L.) et Santzeoise (D.). C. R. Soc. Biol., 1926, 95, p. 1334-1336. — Augmentation très marquée de la chronaxie du gyrus sigmoïde du chien par l'atropine, diminution très forte et très rapide par l'ésérine.

P. B.

La réaction entre le sérum et les alcaloïdes, Brutts (R.). J. ot Plant. not exp. T. Eur., colore 1986, 29, p. 3-10.3. — Après une heure de contact, on ne peut pius déceler la présence de l'alcaloïde parles réactifs des alcaloïdes (iodure de potassium et de Hgl, dans le mélangs érium de bourt, pilocarpine, La même épreuve ne peut être faite avec le sérum de lapin qui fixe cependant davantage de pilocarpine, car le réactif met en liberté les alcaloïdes fisés. La combinaison est plus fâche dans ce cas que dans le cas du sérum de bomi. Dans les deux cas, l'alcaloïde n'est pas décomposé, mais peut être récupéé en précipitant le sérum. Au bout d'un jour environ de contact, une décomposition partielle se produitdans le mélange sérum-alcaloïde.

P. B.

Hude pharmacologique du glycol éthylénique. P.acs [l. fl.), J. of Pharm. and exp. Ther., férrier 1927, 30, nº 4, p. 313-320. — Etude de la toxicité du glycol chez le chien, le lapin et le rat. Injecté dans les veines, il abaisse la pression, puis augmente l'amplitude des pulsations en ralenissant legèrement la fréquence et ne élevant la pression moyenne. La respiration est d'abord accélérée puis ralentie et son amplitude augmente. Le glycol n'est pas transforme en sucre dans l'organisme.

Tolérance vis-à-vis de la fibrine du sang et du lévulose dans Pintoxication aigué et chronique par le tétrachlorure de carbone. Lusson (P. D.) et Wise (R.), J. of Pharm. and exp. Ther., septembre 1992, 25, p. 394-08. — Une certaine doss seui (environ 0, 25 cm² par 8/0 de CCl¹ par la bouche, cher le chien, est nécessaire pour abaisser le taux de la fibrine du sang. Les doses pints fortes (insqu'à cm² par 8/0, ne produisent pas une chute plus marquée. L'alcool seul ou associé à CCl¹ ne touche pas par lui-même le taux de la fibrine du sang. Dinimition de la bilirubinémie et troubles de la fonction hépatique (test à la phénol-tétrachlore-philatiène). P. B.

Effets généraux de la lobéline sur les centres nerveux de la souris, Schwartz (A.), C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 645-647, — Après injec-

tion de 0 miligr. 1 de l'obéline par gramme à la souris, tout. l'abord excitation passagère des réflexes d'équilibration et des réactions à l'accélération progressive qui ont leurs centres respectifs dans le mésencéphale, puis dépression pregressive de cette région cérébrale. Dans une deuxième (rinde, accès périodiques de violentes secousses musculaires, cloniques, coordonnées, d'origine exclusivement cérébrale (absence le convulsions dans l'arrière-train des animaux ayant subi, avant l'empoisonnement, la section totale de la monelle). Dans une troisième périod-, récupréation, cessation progressive des secousses, réapparition successive des différents réflexes d'équilibration dans l'Ordre inverse de leur disparition. Les desse le 1/90 de milligr, par gramme ne proroquent que quedques spasmes rares et de courte durée, elles exercent aussi sue action sédative sur l'écorce cérébrale, caractérisée par une certaine tendance des animux à la tranquillé et au sommeil. Les doses mortelles, voisines des doses convulsirantes, turn t par arrêt de la respiration.

Р. В.

Le degré de tolérance des souris chloroformées pour la lobéline. SCHWARZ (A.). C. R. Soc. Biol., 1927, 96, p. 648-649. — Une aneshésie profonde au chloroforme ne diminue pas s'assiblement la tolérance des souris pour la lobéline. P. B.

Action phiarmacologique et propriétés inérapeutiques de l'alobédine. Comparaison de son action sur le centre respiratoire avec celle des autres stimulants respiratoires. Noans (V. H.) et Wass (S.). J. of Pharm. and exp. Ther., mai 1927, 31, nº 5, p. 43 63. — Les propriétés pharmacologiques de l'a-lobéline sont essentiellement les mêmes que celles des alcalides amorphes impurs ou des extraits du Lobélia inhala. Action vomitive, respiratoire et vasomotrice analogue à celle de la nicotine, et action convulsivante, touts ces actions indiquant que la drogue peut stimuler puisseurs ceitres bublaires. Effets des plus variables excrés par la lobéline sur les animaux, lapins et chats infoxiqués par la morphine, par les barbituriques, le chloral, CO.

Quand, chez ces animaux. la lobéline déclenche de la stimulation respira, toire elle est de courte durée et est suivie de dèpression. Chez l'homme-l'emploi de la lobéline dans la dépression respiratoire produite par la morphine, l'alcool, le véronal, donne des résultats très inconstants et parfois déclenche des vomissements, des déternements et divers troubles respiratoires. Un mélange de C0° et d'orygène est un excitant respiratoire plus efficace et olus sûr ure l'a-lobéline.

P. B.

Le Gerant : Louis PAUTAT.

SOMMAIRE

Pages.	Pages.
Mémoires originaux : Paul Malaquin, Réaction de Mala-	Notice biographique: ALEERT MOREL. Le professeur ALEERT FLORENCE 703
QUIN pour la caractérisation de la strychnine	Variétés: L. LAUNOY. A propos du IV Congrès international de médecine et de pharmacie militaires 708
JEAN RÉGNIER. Mesure de l'activité des	Tables générales du tome

MÉMOIRES ORIGINAUX (0)

Réaction de Malaguin pour la caractérisation de la strychnine

La réaction peut être effectuée soit avec la strychnine basique ou salifiée, soit avec de la strychnine existant à l'état naturel (noix vomiques, fèves de Saint-Ignace) ou à l'état de mélange (granules, poudres, teintures, gouttes, potions, vins, etc ...).

Dans le premier cas, on opère directement en dissolvant quelques milligrammes de produit dans 4 cm' d'eau distillée additionnée de 2 cm3 d'HCl pur.

Dans le deuxième cas, on amène la strychnine à l'état de base, on l'isole par l'éther pour l'obtenir finalement à l'état de sel en solution aqueuse et acide. Si le composé est sous forme solide (poudre, granules, etc.), on traite à chaud par de l'eau distillée acidulée au 1/20 d'HCl pur; si le composé est liquide (gouttes, teintures, vins, etc.), on l'additionne du tiers de son poids de la même solution acide et on porte et maintient à l'ébullition jusqu'à élimination complète de l'alcool.

La strychnine renfermée dans ce milieu est amenée à l'état basique par addition d'une quantité suffisante de lessive de soude caustique pure pour donner au milieu une réaction franchement alcaline et le liquide est ensuite épuisé à plusieurs reprises, par agitation, avec quelques centimètres cubes d'oxyde d'éthyle; la liqueur éthérée résultant des différents épuisements est recueillie dans une capsule de por-

1. Reproduction interdite sans indication de source.

celaine, évaporée au bain-marie à température peu élevée et le résidu est dissous dans 6 cm² d'eau distillée renfermant le tiers de son poids d'HCl pur.

La proportion de strychnine en solution aqueuse et acide importe peu pour la réaction qui s'effectue aussi bien avec des traces d'aclatide qu'avec une quantité relativement forte, celle-ci étant d'ailleurs limitée par la solubilité du sel strychnique dans son solvant; il n'y a qu'une question d'intensité dans la réaction coloré.

Réaction. — Le soluté aqueux et acide de strychnine est introduit dans un tube à essai on y ajoute environ 2 gr. de zinc pur en petites lames ou en grenaille et on laisse l'hydrogénation de la strychnine s'effectuer pendant cinq ou six minutes. Le liquide, décanté ou filtré, est additionné d'une goutte de solution au cinquantième d'acide azotique pur dans de l'eau distillée.

D'autre part, à l'aide d'une pipette, on dépose au fond d'un tube à essai bien sec un volume d'acide sulfurique pur et concentré à peu près égal à celui de la solution de strychnine hydrogénée. On verse alors avec précaution la liqueur strychnique sur cet acide, de façon à en superposer les deux liquidées sans les mélanger.

Si la solution à examiner renferme de la strychnine, il se forme au niveau de la ligne de séparation des deux liquides un anneau rose qui, avec le temps, va en s'épaississant jusqu'à occuper tout le volume du liquide.

Quand on veut opérer rapidement et obtenir une réaction instantanée il suffit d'agiter le tube avec précaution : à ce moment, la teinte rose envahit très rapidement tout le liquide.

S'il s'agit de déceler des traces infinitésimales de strychnine, il faut concentrer la solution strychnique (après hydrogénation) sous un petit volume avant de lui ajouter NO'H dilué, puis verser sur l'acide sulfurique et examiner sur un fond blanc.

Cette réaction est caractéristique de la strychnine; la teinte obtenue, d'un rose plus ou moins foncé selon la teneur en strychnine, est inaltérable par la chaleur (ébulition) ou le temps, disparaît par l'addition de quelques gouttes de sulfocyanure de K au 1/10, et permet de déceler avec une certitude absolue quelques millièmes de milligramme de strychnine.

PAUL MALAQUIN.

Dispositif simple pour mesurer et répartir aseptiquement les liquides stériles.

La répartition aseptique d'un liquide stérile offre des difficultés nombreuses et qui ne sont pas toujours faciles à surmonter. L'industrie des sérums et vaccins possède actuellement des appareils distributeurs jaugeurs, souvent automatiques, permettant de faire un grand nombre de distributions dans des conditions de stérilité convenables. Mais ces

appareils sont du type industriel; ils sont coûteux et le jaugeage des liquides n'est pas précis. On a, par contre, souvent besoin au laboratoire de répartir aseptiquement des milieux de culture par quantités rigoureusement mesurées.

J'utilise dans ce but un dispositif qui n'est qu'une adaptation, à ce cas particulier, de la burette à distribution automatique de M. Ra-DAIS. Il comporte essentiellement (fig. 1) :

- 4° Un ballon MARTIN dit à toxine A. ou tout autre similaire Delezenne, Jouan, etc:
- 2º Une bougie CHAMBERLAND, à olive D: 3º Un robinet en pyrex, à boisseau percé de deux voies parallèles et obliquement placées B;
 - 4º Une ampoule jaugée à deux traits C.
- Le liquide une fois amené dans le ballon A. par filtration ou tout autre procédé, est mesuré et réparti par le jeu du robinet B et de l'ampoule iaugée C. Le robinet à deux voies est d'un modèle courant construit par la



Société le Pyrex. Il est robuste, stérilisable et d'un maniement très doux, il possède trois tubes de communication : un supérieur, relié à l'ampoule jaugée, et deux inférieurs, dont l'un est en relation avec le ballon réservoir, tandis que l'autre sert de tube efférent et porte une petite clochette protectrice E.

Le robinet étant placé comme l'indique la figure 1, le liquide passe du ballon A dans l'ampoule jaugée C. Quand le niveau du liquide a atteint le trait supérieur de jauge, on tourne le robinet de 90°. A ce moment, toute communication est suspendue. En continuant à tourner, toujours dans le même sens, de 90 nouveaux degrés (un demi-tour au total), le liquide s'écoule dans le vase de culture que l'on a placé à l'ouverture du tube efférent, sous la protection de la clochette E. On arrête l'écoulement quand le liquide est arrivé au trait de jauge inférieur.

L'ampoule jaugée peut être choisie de n'importe quelle capacité et l'on peut en avoir un jeu au laboratoire. On peut aussi la remplacer, pour les petites quantités de liquides, par une burette graduée.

Le croquis ci-joint dispense de plus amples explications. Le montage, la stérilisation et le maniement du distributeur jaugeur sont on ne peut plus simples. Quant à la sécurité bactériologique, elle est aussi grande qu'on peut le désirer. Il ne pourrait y avoir de contaminations qu'au niveau du robinet. Le danger n'est pas plus grand qu'au niveau des raccords en caoutehouc d'un emploi universel.

D. BACH.

(Laboratoire de Cryptogamie et de Bactériologie de la Faculté de Pharmacie de Paris.)

Mesure de l'activité des anesthésiques locaux.

|Suite et fin (*)].

MESURE DE LA CHRONAXIE DES FIBRES SENSITIVES INFLUENCE DU CHLORHYDRATE DE COCAINE SUR LEUR EXCITABILITÉ

- a) Instrumentation et technique. L'outillage comprend les appareils déjà utilisés pour l'étude du nerf moteur soit ;
- 1º Une source de polentiel, par exemple 10 accumulateurs de 2 volts; 2º Un réducteur de potentiel permettant de fractionner ce voltage par dixièmes et par centièmes;
 - 3º Une série de condensateurs de capacités graduées;
 - 4º Une boite de résistances disposées de façon à shunter la préparation ;
- 5º Un appareil produisant les excitations rythmées. Cet appareil, construit selon les données de L. Laproque, est constitué par un cylindre sur lequel ont été disposées des cames. Ces cames, phacées suivant des circonférences prallèles, sont équidistantes sur chaque circonférence, mais plus ou moins écartées d'une circonférence l'autre. Par leur passage elles soulèvent un levier fonctionnant comme clé de charge et décharge des condensateurs; de cette façon le circuit d'excitations est parcouru par des décharges rythmées. Le rythme des excitations est déterminé par l'untervalle compris entre les cames et parl a vitesse de totation qu'imprime au cylindre un moteur à vitesse constante. Nous avons utilisé dans toutes nos expériences un rythme constant de douze excitations par seconde.

^{1.} Voir Bull. Sc. Pharm., 34, p. 611.

6º L'excitatour employé était formé par deux fils d'argent chlorurés, se trouvant dans l'appareil décrit dans notre mémoire précédent. Le corps de la grenouille restant intact aux deux extrémités du nerf sciatique disséqué il était souvent difficile, notamment pour les petites grenouilles, de plonger seul le nerf dans la chambre à immersion. Nous nous sommes donc bornés, pour faire agir l'anesthésique exclusivement sur le nerf, à envelopper celui-ci d'ouate imbibée du liquide à étudier.

Le montage ne diffère en somme de celui que nous avons employé pour l'excitation du nerf moteur que par la substitution du cylindre à cames à la clé de charge et de décharge. En résumé, chaque passage de la came sous le levier équivaut à une manœuvre de la clef de charge ou de décharge : au moment où le levier se soulève, une capacité graduable à volonté est chargée à un potentiel réglé par le réducteur, au moment où le levier s'abaisse, après le passage de la came, la capacité se décharge dans le circuit d'excitation qui comprend 10,000 ohms de résistance dont 3.000 shuntent la préparation. Notons qu'une résistance de 10.000 ohms est placée en série avec la préparation, et que les excitations traversent la préparation dans le sens centribèle.

Les mesures s'accomplissent de la facon suivante :

1* On lance le cylindre à cames et quand sa vitesse est régulièrement établie, ce qui ne demande que quelques secondes, on détermine le voltage rhéobasique. Pour ceci ayant mis en action les condensateurs de grande capacité (10 microfarads), on cherche le voltage liminaire donnant le seuil cherché. Pour ne pas fatiguer la préparation et éviter l'emploi d'excitations trop intenses, nous avons pris comme seuil le début du mouvement réflexe de la patte, particulièrement les premiers mouvements des doigts. Nous avons aussi évité de prolonger outre mesure les excitations. Au rythme de douze par seconde, les excitations rythmèse prolongées pendant deux secondes sont très largement suffisantes (¹¹).

2º Pour avoir la mesure de la chronaxie, en observant les mémes précautions, et le cylindre tournant toujours régulièrement, on double le voltage rhéobasique trouvé; avec ce voltage double comme voltage de charge on cherche la capacité liminaire donnant le seuil de l'excitation. Cette capacité chronaxique c étant déterminée, on a la valeur absolue de la chronaxie par la formule habituelle:

$\tau = 10^4 \times C \times 0.37$

Si l'on a seulement pour but, au cours d'une expérience, de suivre les

 Pour éviter d'interrompre la rotation du cylindre, on coupe le courant entre les accumulateurs et le réducteur de potentiel. variations de la chronaxie on peut évidemment se contenter de suivre les variations de la capacité chronaxique c.

3º Immédiatement après avoir déterminé la chronaxie on vérifie que la rhéobase nº a pas changé. Dans le cas contraire, il faudrait recommencer toutes les déterminations.

Toutes nos expériences sont faites sur Rana esculenta (1). Après avoir détruit les hémisphères cérébraux à l'aide d'une grosse aiguille, nous isolons complètement le sciatique droit en tranchant l'os et les muscles de la cuisse, l'extrémité de la patte à partir du genou restant intacte. Nous fixons ensuite l'animal sur le dos, en passant un fil solide sous les extrémités du maxillaire inférieur, la tête étant étendue. La partie libre du sciatique est placée sur les deux électrodes, la patte gauche est légèrement étendue et laissée libre dans une position demi-fléchie. La grenouille étant ainsi disposée, après un temps de repos de un quart d'heure nous commencons l'expérience. Nous déterminons d'abord la rhéobase et la chronaxie normale des fibres sensitives. Ces essais sont effectués toutes les dix minutes jusqu'à ce que nous constations une excitabilité stable, ce qui demande en général de trente minutes à une heure. Dans l'intervalle des essais et pendant le quart d'heure de repos, le perf est enveloppé de coton hydrophile imbibé d'une solution de Ringer amenée au pH 6,8. Dès que l'excitabilité se montre bien stable, nous faisons agir la solution de chlorhydrate de cocaïne sur le nerf en enveloppant celui-ci de coton hydrophile imbibé de solution anesthésique. Cette solution est faite par dissolution de chlorhydrate de cocaïne dans du liquide de RINGER. Elle est amenée au pH 6,8 pour éviter l'influence de la réaction alcaline.

Pour les solutions moyennes et faibles nous laissons agir la solution anesthésique cinq minutes avant d'enlever les cotons et de chercher la chronaxie, et ensuite nous ne faisons de mesures que de dix en dix minutes, ce qui a l'avantage de fatiguer moins le nerf. Pour les solutions fortes, que nous évitons autant que possible, la rapidité d'évolution des phénomènes e-t telle qu'il nous faut effectuer des essais très rapprochès: une, puis trois, puis dix, puis quinze minutes... après le début de l'action anesthésique. L'action de l'anesthésique imbibant le nerf persiste pendant l'excitation, même après enlèvement des cotons, nous ne déduisons donc pas du temps d'action la minute ou les deux minutes nécessaires à la mesure d'une chronaxie.

Nous prolongeons l'essai jusqu'à la détermination du minimum par lequel passe, comme nous le verrons tout à l'heure, la chronavie

D'après L. Laproque le crapaud se prête mieux que la grenouille à l'étude du réflexe. Il est malheureusement difficile de se procurer en tous temps les grandes quantités de ces animaux nécessaires aux études que nous avons entreprise.

- b) Chronaxie normale des fibres sensitives. Ses variations. — Un grand nombre (cent cinquante) d'expériences ont été effecluées sur Rana escallenta. Ces expériences ont duré denx années; il n'était donc pas possible de travailler sur des animaux de même lot ou de lots absolument identiques. Nous avons donc, à toutes époques de l'année, étudié les chronaxies d'animaux de tailles différentes, mais toujours conservés et alimentés au laboratoire de la même facon.
- Les valeurs trouvées pour la chronaxie normale, stabilisée avant l'essai de la solution anesthésique, varient dans des limites assez larges. Mais nous voyons qu'en moyenne les valeurs des chronaxies sensitives sont identiques à celles des chronaxies motrices, comme l'ont déjà signale L. et M. Larcoœz.

Pour expliquer, en partie, la variabilité assez grande, nous pouvons invoquer deux influences, qui agissent aussi sur la valeur des chronaxies motrices: la première est l'action de la température. On sait depuis longtemps que la chronaxie d'un tissu excitable diminue quand la température s'élève. Voici à ce sujet les variations que nous avons constatées pour les chronaxies sensitives:

Une autre influence, moins connue, est celle du poids de l'animal : en prenant les moyennes des chronaxies, dans les intervalles de température étudiés plus haut et selon les poids des animaux en expérience, nous oblenous les résultals suivants :

A la température de 43° à 45°, les grenouilles pesant :

```
De 5 à 10 grammes, ont une chronaxie moyenae de. . . 0 σ 14 De 11 à 20 — — — de. . . 0 σ 14 De 21 à 30 — — de. . . 0 σ 20 De 31 à 40 — — de. . . 0 σ 20 La α-dessus de 50 gr. — de. . 0 σ 20
```

A la température de 15° à 17° :

```
    De 5 à 40 grammes, ont une chronaxie moyenne de. . . 0 σ 11 De 41 à 20 — — — de. . . 0 σ 18 De 21 à 30 — — de. . . 0 σ 19 De 31 à 40 — — de. . . 0 σ 29 De 41 à 50 — — de. . . 0 σ 29
```

A la température de 17° à 19° :

A la température de 19° à 21° :

```
De 5 à 10 grammes, ont une chronaxie moyenne de. . . 0 o 10
De 11 à 20 — — — de. . . 0 o 12
De 21 à 30 — — de. . . 0 o 17
```

A la température de 21° à 23° :

```
De 5 à 10 grammes, ont une chronaxie moyenne de. . . 0 σ 10
De 11 à 20 — — — — de. . . 0 σ 14
De 21 à 30 — — — de. . . 0 σ 20
```

A la température de 23° à 25° :

```
De 5 à 10 grammes, ont une chronaxie moyenne de. . . 0 \sigma 08 De 11 à 20 — — — de. . . 0 \sigma 16
```

Nous voyons nettement l'influence du poids sur la chronaxie.

Les grenouilles de poids minime ont une chronaxie plus faible que les grenouilles plus grosses. Comme on peut penser que les animaux les plus petits sont en règle générale les plus jeunes, il est naturel d'admettre que les chronaxies sensitives, dans les conditions de notre étude, augmentent avec l'age. Rappelons que le même phénomène se produit aussi pour les chronaxies motrices.

Il était intéressant de rechercher l'influence du sexe et aussi, à températures égales, l'influence de l'époque, les grenouilles au moment du frai pouvant présenter des modifications intéressantes. Nous n'avons ni pour le sexe, ni pour l'époque, trouvé de variations bien caractéristiques de la chronaie.

c) Variations de la chronaxie sous l'influence de solutions diverses de chlorhydrate de cocaîne. — Méthode de mesure de l'anesthésie produite sur les trones nerveux sensitifs. — Sous l'influence du chlorhydrate de cocaîne les phénomènes, déja observés pour le nerf moteur, se produisent pour le nerf sensitif : le voltage rhéobasique monte tendant vers un maximum, la chronaxie diminue, atteint un minimum plus ou moinsrapidement suivant la dose, s'y maintient un certain temps, puis remonte pour atteindre et même dépasser la chronaxie initiale.

Voici une expérience à titre d'exemple :

7 octobre 1926. Rana esculenta femelle : 17 gr. Température 18°;

6,5 6.75

6,75

voltage maximum 18 volts; rythme des excitations 12 par seconde; résistance supplémentaire 10.000 ohms.

В	EUR	ES																		CHE	.03	AXIE		OLTAGE obasique
																					П	16		0.75
		05.																						
16	h.	15.									٠									0	σ	15		0,70
16	h.	35.													٠.					0	σ	15		0,65
		Acti	ioz		du	c.	hl	01	·b,	yd	ra	te	d	e	co	ca.	ĩa	e	à 0,	05 °/	š	16 ł	ı. 35.	
1	m	nut	e	ap	rė	в														0	σ	11		0,9
3	\mathbf{m}	inut	les	a	pr	ès														0	σ	11		1,1
10					_															0	σ	11		2,23
15		_			_															0	σ	06		5,4
20		_			_															0	σ	09		7,2
30		_			_															0	σ	08		7,2
40		_			_															0	c	08		7,2
50		_			_															0	σ	10		7,2
60					_															0	σ	14		7,2
70		_			_			٠.												0	a	12		8

Il était intéressant de voir si, sous l'influence du lavage, après action du chlorhydrate de cocaïne, les paramètres de l'excitabilité tendaient à revenir à leur valeur primitive. C'est ce qui se produit, dans une certaine mesure; la chronaxie retrouve sa valeur primitive et le voltage rhéobasique s'abaisse sous l'influence du lavage succèdant à une action, même très poussée, de la solution anesthésique.

100

Ces résultats qualitatifs étant acquis, nous avons cherché s'il existait quelque relation entre la baisse maxima de la chronaxie sous l'influence du chlorhydrate de cocaïne et la dose de ce toxique. Nous avons donc fait agir des solutions de chlorhydrate de cocaïne de titres divers, de 0 gr. 50 % à 0,005 %; ces solutions, nous le rappelons, étaient faites dans le liquide de RINGER et amenées au pH 6.8 pour éviter l'influence de la réaction alcaline. Pour chaque dose nous avons fait quatre ou cinq expériences dont nous avons pris les movennes. Dans le tableau I nous indiquons, en fonction de la dose de cocaïne, la baisse maxima de la chronaxie en pour cent de sa valeur initiale. Nous indiquons aussi, pour les doses fortes, le temps au bout duquel se produit l'inexcitabilité, ce temps pouvant donner des indications utiles dans l'étude de l'action des doses fortes. L'influence de la dose sur la baisse de la chronaxie est nettement exprimée par la courbe suivante où les titres de chlorhydrate de cocaïne sont portés en abscisses et les diminutions de chronaxie (en °/0) en ordonnées.

Il est intéressant de comparer ces résultats avec ceux que nous avons précédemment obtenus sur le nerf moteur.

Le tableau II fait ressortir nettement les grosses différences qui existent dans les actions du chlorhydrate de cocaîne d'une part sur les fibres sensitives, d'autre part sur les fibres motrices d'un même nerf, le sciatique de la grenouille.

TABLEAU I.

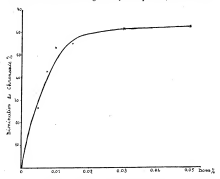
TITRE DES SOLUTIONS DE CHLORHYDRATE de cocaïne à pH : 6,8				BAISSE MAXIMA	INEXCITABILITÉ		
	0,50 0,45 0,10	°/. ./.		» »	En moins d'une minute. En moins d'une minute. Se produit en trois minutes.		
	0,05	٠/	60 70 62 60	63 (moyenne).	{Inexcitabilité en cinquante min. {inexcitabilité en trente minutes.		
	0,03	*/ _*	60 71 50 68	62 (moyenne).	Excitabilité conservée pendant toute la durée de l'expérience.		
	0,015	·/·	50 60 50 47 68	55 (moyenne).	*		
	0,010	٠/	67 38 40 69	53 (moyenne).	}		
	0,0075	%	51 42 36 45	43 (moyenne).			
	0,0050	٠/.	28 26 24 32	27 (moyenne).	*		

On voit que le chlorhydrate de cocaïne agit beaucoup plus fortement sur les fibres sensitives que sur les fibres motrices.

Par exemple, la dose de 0,0075 %, donne une baisse de la chronaxie sensitive de 43 %,; pour obtenir une baisse comparable sur le nerf moteur, il faut employer une dose plus de dix fois plus forte. De même, tandis que l'excitabilité des fibres sensitives est supprimée rapidement aux doses supérieures à 0,03 %, il faut pour obtenir une inexcitabilité rapide du nerf moteur atteindre des doses voisines de 0,5 %.

Remarquons, en outre, que la marche vers l'inexcitabilité est bien moins régulière pour le nerf sensitif que pour le nerf moteur. Ainsi il nes nous a pas été possible, pour ces expériences, de tracer, en fonction des doses, une courbe régulière des durées au bout desquelles le nerf devient inexcitable. D'un autre côté, les variations de la rhéobase, déjà peu satisfaisantes pour le nerf moteur, se sont montrées ici absolument dépourvues de régularité ('). L'étude de ce paramètre ne peut donc pas donner de résultats satisfaisants pour des recherches quantitatives de cet ordre.

En somme nous ne pouvons utiliser que les variations de la chronaxie, mais ces variations sont si régulières qu'il est possible, soit de trouver



le titre d'une solution de cocaîne dont on connaît l'effet sur la chronaxie, soit de comparer à la cocaîne, anesthésique type, la force analgésique d'autres produits.

d) Verification de la méthode. — Avant d'aborder l'étude comparative des anesthésiques de synthèse nous avons voulu nous rendre compte de la vaieur de la méthode. Comme nous l'avons fait pour les méthodes déja présentées, nous allons chercher quel pourcentage d'erreur comporte l'application de la technique proposée.

Un certain nombre de solutions de chlorhydrate de cocaïne (liquide

Rappelons que d'après L. Larcous (C. R. de la Société de Biologie, 1912, 72, p. 873), la rhéobase dépend à la fois de l'excitabilité des fibres sensitives et de l'excitabilité des centres médulaires, alors que la chronaxie, comme nous l'avons expliqué, ne dépend que de l'excitabilité des fibres sensitives.

de Ringer et pH 6,8) dont j'ignorais le titre m'ont été soumises. Après des essais préliminaires permettant de trouver les dilutions nécessaires pour que les baisess de chronaxies soient comprises entre 20 et 60 %, j'effectuais avec ces dilutions favorables un certain nombre d'expériences et j'en prenais la moyenne. De cette baisse de chronaxie movenne, en utilisant la courbe donnée précédemment et en tenant

TABLEAU II.

DOSES DE CHLORHYDRATE de	BAISSE DE CHR	RONAXIE EN º/o	TEMPS (EN MINUTES) au bout duquel SURVIENT L'EXCITABILITÉ			
cocaïne	Nerf moteur	Nerf sensitif	Nerf moteur	Nerf sensitif		
0,80			10			
0.50		1	10 17	1		
0.47		[]	20			
0,47 0,44 0,41	71			a		
0.41	L	II	29			
0.36	[80			
0.33	69			- 9		
0,36 0,33 0,22 0,15	52					
0.15	52 47	(1		
0,10	42			3		
0,05		63		40		
0,03		62				
0,015	(II)	55		10		
0,010		53		20		
0,0073	4	43 1				
0,0050		27				

compte de la dilution, je déduisais facilement la teneur supposée en chlorhydrate de \cos ne.

Voici les résultats obtenus dans ces essais, avec les erreurs absolues et les erreurs relatives.

RECHERCHE DU TITRE DE SOLUTION DE CHLORHYDRATE DE COCAINE

- 1. SOLUTION A :
- ire expérience. Solution pure : inexcitabilité en trente minutes.
- 2º expérience. Solution diluée au 1/3 : baisse de chronaxie 55 º/e.
- 3º expérience. Solution diluée au 1/3 : baisse de chronaxie 53 º/o.
- Soit en movenne pour les 2° et 3° expériences une baisse de 54 °/-.
- La baisse de chronaxie trouvée correspond :1
- Pour la solution diluée au 1/3 à une teneur en chlorhydrate de cocaïne de 0.013 % et pour la solution pure à une teneur de 0.039 %.
 - En fait, la solution A était à 0 gr. 050 %.
- Il y a donc eu une erreur absolue de 0 gr. 11 et une erreur relative, en moins, de $22~\circ/\circ$.

2. SOLUTION B:

4re expérience. - Solution pure : baisse de chronaxie de 47 %. La baisse de chronaxie trouvée correspond à une teneur en chlorhydrate de cocaine à 0,009 °/.

2º expérience. - Solution diluée au 1/2: baisse de chronaxie de 42 º/o.

La baisse de chronaxie trouvée correspond à une teneur en chlorhydrate de cocaine de 0.007 °/o, et pour la solution pure à une teneur de 0.014 °/o.

En prenant la movenne des deux expériences nous trouvons une solution à 0 gr. 011 °/o.

En fait la solution B était à 0 gr. 010.

Il y a donc eu une erreur absolue de 0 gr. 001, et une erreur relative, en plus, de 10 %.

3. Solution C:

1ºº expérience. - Solution pure : baisse de chronaxie de 61 %.

2º expérience. - Solution diluée au 1/2 : baisse de chronaxie de 36 º/a. 3º expérienco. - Solution diluée au 1/2 : baisse de chronaxie de 54 º/o.

Soit en moyenne pour les 2º et 3º expériences une baisse de 45 c/o.

La baisse de chronaxie trouvée correspond :

Pour la solution diluée au 1/2 à une teneur en chlorhydrate de cocaïne de 0.0085, et pour la solution pure à une teneur de 0 gr. 017 °/a.

En fait la solution C était à 0 gr. 015 °/o.

Il y a donc une erreur absolue de 0 gr. 002, et une erreur relative, en plus, de 13 º/a.

4. SOLUTION D:

1re expérience. - Solution pure : baisse de chronaxie de 48 °/e.

2º expérience. - Solution pure : baisse de chronaxie de 56 º/o.

Soit en moyenne une baisse de 52 º/o. La baisse de chronaxie trouvée correspond à une teneur en chlorhydrate de cocaïne de 0 gr. 012.

En fait la solution D était bien à 0 gr. 012. Erreur : 0

5. SOLUTION E:

plus, de 13 º/a.

1º expérience. — Solution pure : inexcitabilité en vingt minutes.

2º expérience. - Solution diluée au 1/4 : baisse de chronaxie de 70 º/a.

3º expérience. - Solution diluée au 1/8 : baisse de chronaxie de 36 º/o. 4º expérience. - Solution diluée au 1/8 : baisse de chronaxie de 52 º/o.

Soit en moyenne pour les 3° et 4° expériences une baisse de 44 °/o.

La baisse de chronaxie trouvée correspond pour la solution diluée au 1/8 à une teneur en chlorhydrate de cocaïne de 0 gr. 008, et pour la solution pure

à une teneur de 0 gr. 064 °/o. En fait la solution E était à 0 gr. 060 °/o. Il y a donc eu une erreur absolue de 0 gr. 004 et une erreur relative, en

Nous voyons donc que l'erreur relative ne dépasse pas 22 %. Cette méthode est donc tout aussi bonne que celle que nous avons proposée pour la mesure de l'anesthésie produite sur la cornée (erreur relative : 20 %), elle serait même meilleure que la méthode analogue que nous avons proposée pour la mesure de l'anesthésie produite sur le ner moteur (erreur relative : 35 %).

Nous pouvons done aborder maintenant l'étude complète d'un anesthésique sur tous les appareils nerveux susceptibles d'être atteints dans la pratique : muqueuses avec ses terminaisons nerveuses, nerfs moteurs et nerfs sensibles dans leur continuité. Il nous reste à présenter les applications que nous avons faites de ces trois méthodes dans l'étude des principaux anesthésiques de synthèse, anciens et nouveaux, proposés pour remplacer la cocaïne. Nous présenterons les résultats de ces essais dans des notes ultérieures.

CONCLUSIONS. — 1° Le chlorhydrate de cocaïne en solution dans le liquide de Ringer et au pH 6,8 abolit rapidement l'excitabilité du nerf sensitif aux doses supérieures à 0,05 °/₀;

2º Aux dosse égales ou inférieures à 0,05 °/,o; il modifie d'une façon réversible l'excitabilité: la rhéobase s'élève, tendant vers un maximum, la chronaxie s'abaisse d'autat plus rapidement que la dose est plus élevée, elle se fixe pendant un certain temps à un niveau minimum, puis elle se relève jusqu'à ce qu'elle atteigne ou même dépasse le niveau primitif. Suivant la dose, comprise entre 0,005 et 0,05 °/o, la baisse maxima de chronaxie est comprise entre 24 et 71 °/. Par lavage du tronc nerveux anesthésié, la chronaxie et la rhéobase tendent à revenir à leur valeur initiale. Ces phénomènes sont donc absolument analogues à ceux qui se produisent sur le nerf moteur par action du chlorhydrate de cocaîne;

3° Les résultats numériques réguliers constatés, en ce qui concerne la baisse de la chronaxie, fournissent des éléments suffisants pour le titrage des solutions de cocaïne et des solutions des autres anesthésiques.

L'approximation obtenue, dans les conditions de notre travail, est satisfaisante (erreur relative, au maximum, de 22 %).

4º Le chlorhydrate de cocaïne agit sur les fibres sensitives de façon nettement plus forte que sur les fibres motrices. Pour obtenir des effets comparables, il faut utiliser des doses au moins 10 fois plus grandes sur la fibre motrice que sur la fibre sensitive:

3º Les valeurs normales des chronaxies sensitives, considérées au moment de leur stabilisation avant l'application de l'anesthésique, évoluent dans les mêmes limites que les valeurs normales des chronaxies motrices. Cette variabilité peut s'expliquer, pour l'une et pour l'autre chronaxie, par l'influence de la température et aussi par l'influence du poids de l'animal. La chronaxie diminue en même temps que la température augmente, et croît au fur et à mesure que le poids devient plus grand. Mais à températures et à poids égaux, d'asseç.

grosses différences subsistent qui ne peuvent s'expliquer que par des variations individuelles particulières. Ces faits montrent, une fois de plus, la nécessité de prendre les moyennes de nombreuses mesures pour d'iminuer les erreurs dues à ces variations individuelles.

> (Travail des Laboratoires de Physiologie [Vaugirard] et de Pharmacologie de la Faculté de Médecine.)

> > JEAN RÉGNIER, Pharmacien chef, Hôpital Ambroise-Paré.

NOTICE BIOGRAPHIQUE

LE PROFESSEUR ALBERT FLORENCE

1881-1997

Le 23 juin dernier, Albert Florence, professeur honoraire de Pharmacie à la Faculté mixte de Lyon, inspecteur départemental des pharmacies, est décédé une semaine seulement après que, dans une brillante improvisation, il avait donné, au cours d'une fête familiale du Syndicat des pharmaciens du Rhône, une nouvelle preuve de la vilailté de cette verte vieillesse, dont son ami Alexande Lacassacse as il nement étudjé la physiologie. Sa brusque disparition met en deuit, non seulement la Pharmacie de notre région, mais aussi la Pharmacie française tout antière.

Sa vie laborieuse est de celles qui peuvent être citées en exemple.

Alexar Florexec, cinquième rejeton d'une famille de qualorze enfants,
était né en 1831 à Munster (Iaut-Rhin); origine alsacienne à qui tous
ceux qui ont pu apprécier la ténacité de son optimisme rapportaient
cette qualité maîtresses de son caractère. Fait des robustes et sains éléments des roches vosgiennes, il en garda toujours la stabilité immuable.

Après de solides études classiques au collège Saint-Hippolyte de Ribeauvillé, le jeune Alsacien choisit la profession pharmaceutique, dont la dignité l'attirait, et entra comme stagiaire dans l'officine de Pansor à Belfort. C'était au moment de l'année terrible. Il supporta toutes les rigueurs du siège de l'héroïque cité et les exemples de résolution indomptable, dont il fut témoin, venant s'ajouter à ses qualités natives, développèrent en lui cette indépendance d'esprit qui frappait tous ceux qui l'approchaient. Après le traité de Versailles de 1871, son patriotisme le poussa à opter pour la France et, quittant alors sans espoir de retour

la vallée natale, il alla poursuivre ses études à l'Ecole supérieure de Nancy. Son amour de la rigueur scientifique de bonne heure éveille, et sa prodigieuse curiosité lui firent rechercher la direction d'un maltre, qui était connu pour sa rigueur expérimentale et l'originalité de ses méthodes, Scula Cheskauteres. Dans le laboratoire de ce savant, ils es familiaries avec les techniques chimiques, tandis qu'il se formait à la Pharmacie pratique dans une officine de la rue des Doms, appartenant à ee modèle des pharmaciens, que fut Gault, parent du grand chimiste Halles et père de notre éminent confrère, le professeur Gault, de l'Université de Strasboure.

Il fut regu pharmacien de 4° classe en 1875. Son option pour la France l'empéchant de trouver les ressources nécessiires à l'achta d'une officine, il connut le sort pénible des déracinés et il dut chercher à gagner sa vie comme employé dans une région, qui n'avait pas éprouvé les horreurs de l'invasion. Cest pourquoi il vint à Lyon en 1880, où il se plaça d'abord en tant que commis dans une maison de droguerie de la rue Lanterne, ensuite comme chimiste dans la teinturerie Dasvoy à Sain-Clair.

Mais pour sortir de ces situations modestes et pour satisfaire son besoin d'instruction, il entreprit en même temps de faire ses études médicales. Ce lui ful l'occasion d'approcher les professeurs CAZENEUVE, CROLAS el LACASSAGNE et de se faire apprécier d'eux d'abord comme audieur, ensuite comme collaborateur.

Ces maltres s'étant intéressés à ce jeune travailleur, déjà en possession des techniques de laboratoire les plus délicates, le poussèrent vers la voie des recherches scientifiques, qui l'attirait, et dès 1883, le firent nommer chef des travaux pratiques de la chaire de Pharmacie dont Chotas était alors le titulaire, et pharmacien en chef des hôpitaux de Lyon.

L'année suivante il couronnait ses études médicales p ir une thèse restée célèbre sur l'étude médico-légale des taches de sang.

Voila notre nouveau docteur fixé à Lyon et mis à même de saisfaires son goût pour l'enseignement et pour les recherches chimiques. Il s'y marie, épousant la fille du colonel Warret, qui fut pour lui une compagne courageuse, autant qu'une collaboratrice. Il put alors préparer et réussir le concurs d'agrégation des Facultés de médecine (section de pharmacie) en 1886, à l'occasion duquel il présenta une thèse sur les alcaloides des Solanées. Jusqu'en 1889, il poursuivit ses travaux dans le domaine de la chimie légale et, à propos de la recherche des taches de sperme, il découvrit la réaction universellement connue sous le nom de « réaction de Florskers. »

En 1891, l'éclat de ses titres le fit nommer professeur titulaire de la chaire de Matière médicale et d'Histoire naturelle pharmaceutique, qu'il occupa jusqu'en 1903, au moment où il passa à la chaire de Pharmacie, devenue vacante par la mort de Cuolas. Il en assura l'enseignement, pour lequel le désignaient sa science profonde de tout ce qui touche à la Pharmacie et son attachement pour la profession, jusqu'à l'heure de sa retraite en 1922.

Celle-ci lui retira le meilleur des motifs de son activité, restée chez ce vieillard aussi vivace que chez beaucoup de jeunes professeurs, malgré qu'il vint de supporter le choc terrible d'un accident, où plus d'un, moins robuste, aurait succombé, et les angoisses, qui pouvaient



torturer le cœur d'un père ayant quatre fils à la fois sur le front aux armées. Mais elle n'abstitt en rien son ardeur à vive, et à servir, et il continua à manifester celle-ci dans ses fonctions de pharmacien de l'hôpital civil du Perron et d'inspecteur des pharmacies du Rhône: assistant à toutes les réunions de la Société de Pharmacie de Lyon, à celles du Conseil de la Faculté mixte dont il était membre honoraire, et à celle du Syndicat des Pharmaciens du Rhône; donnant la réplique aux éloges qui lui furent adressés dans une fête jubilaire qui, le 22 avril 1923, réunit les trois professeurs honoraires de la section de Pharmacie: BEAUYSAGE, CAZENEUVE et FLORENCE, dans une même glorification de leur œuvre; donnant libre cours à son esprit amoureux des êtres et des choses du passé; discourant sur les vieilles coutames des officines

d'antan, comme sur les monuments de l'époque gallo-romaine, qui abondent dans notre région; s'attirant une réputation de jurisie pharmaceutique qui le faisait consulter de très loin; enfin donant à tous des leçons d'énergie, de conscience et de bonté, que son successeur, mon excellent ami, le professeur Albert Leuler, a si bien su recueillir et mettre à profit.

L'œuvre scientifique du professeur Albert Florence est considérable, et elle lui survivra

L'étude, difficile entre toutes, des procédés d'identification en médecine légale des taches, a toujours attiré son espri investigateur et il a obtenu grâce à sa rigueur expérimentale, des résultats définitis, qui font que son nom est connu dans le monde entier. Qu'on s'imagine cè qu'était la recherche médico-légale des taches de sang avant que l'expert ent à sa disposition les techniques de Flonexox! Quand il s'agissait de véritables flaques de ce liquide, cela allait tout seul, mais il arrive fréquemment que les taches auxquelles l'instruction accorde le plus de signification sont celles que Flonexox appelle si justement les « taches critiques ». Celles-ci sont si petites, si altérées, si dissimulées sur des supports poreux comme les enduits au plâtre ou les fibres textiles que l'emploi des procédés décrits par les traités d'hématologie ne permet aucune conclusion.

Les réactions de Van Deen au gayac et de Kastle Meyer à la phénolphtaline, dont on connaît, du reste, l'absence de spécificité, peuvent être négatives et ne pas même donner une orientation, les cristaux d'hémine peuvent faire défaut, l'examen streptoscopique classique être inexécutable, la régénération des globules sembler impossible. Mais l'ingéniosité de Florence est intervenue et elle a permis de dissiper toute incertitude et l'obscurité fait place à une vive clarté si l'on suit les méthodes données par ce maître. Les taches informes, aux limites imprécises et de couleur neutre, se parent des plus brillantes nuances ; les globules, qui étaient accolés les uns aux autres, se séparent et laissent voir leur forme et les caractères de leur structure. Si la matière colorante a été bue par le plâtre, le réactif de Florence au gavac-pyridine permet d'y retrouver la preuve de probabilité que donne l'apparition d'une auréole bleue et sa technique de spectroscopie du sang à l'état solide permet avec l'ingénieux appareil, construit par Nacher sur ses indications, d'y déceler les bandes d'absorption de l'hémochromogène, qui apportent la preuve de certitude réclamée.

Si le sang était dissimulé dans les fibres d'une étoffe, Florence a indiqué le moyen de régénérer ses globules à coup sûr et ceux-ci deviennent tellement visibles que l'on peut, dans certains ces, par la mise en évidence des noyaux, démontrer que les taches incriminées proviennent du sang d'un oiseau et non de celui d'un mammifère. Ces globules ainsi régénérés sont si nets que Florence en a obleun

d'admirables photographies en couleurs, sur lesquelles les illustres savants lyonnais, qui ont inventé la plaque autochrome, MM. Louis et Auguste Lumbre, ont apposé leur signature à côté de la sienne.

Parfois c'est sur une lame d'acier, plus où moins rouillée, ou sur la pointe d'une aiguille, que l'instruction exige qu'on lui indique la nature de taches à peine visibles. Seul l'emploi du microscope à éclairage interne de Florence-Nacher va permettre de distinguer les globules aussi nettement que le sont les cristaux de ferrite et de perlite par les plus puissants microscopos de la métallographie.

On peut dire que, grâce aux méthodes et aux instruments de Florence, l'hématologie médico-légale est devenue une science précise, à la vision claire et sûre.

Mais ce n'est pas là toute l'œuvre de cet esprit essentiellement original, que son incessante passion pour le contrôle personnel a conduit à la découverte :

De la réaction de probabilité des taches de sperme, qui porte sor nom, et dont les cristaux, produits par l'action du réactif iodo-ioduré sur la choline, sont trop connus pour qu'il soit opportun d'insister sur leurs caractères;

D'un procédé de dosage de la quinine dont l'exécution peut apporter une grande précision dans la détermination des quinquinas:

De divers points controversés de l'histoire de la Médecine et de la Pharmacie à Lyon on de la législation pharmaceutique, souvent difficile à interpréter dans un sens de stricte équité;

De techniques précises et de rénssite générale pour la recherche du sang et de l'urobiline dans l'urine.

Je n'insisterai pas sur les honneurs que les fonctions et les découvertes, que je viens de rappeler, valurent à Albert Florexce, comme la croix de chevalier de la Légion d'Honneur, celle de Commandeur du Mérite agricole et le titre de membre correspondant de l'Académie de Médecine, parce que je sais que ce maître était de ceux, qui trouvent leur récompense complète dans la légitime satisfaction que donne la conscience du devoir accompli et aussi dans le triomphe des idées pour lesquelles ils ont souffert.

Ce triomphe, il eut la grande joie d'y assister, lorsqu'il apprit la victoire, qui ramenait auprès de lui les quatre de ses sept enfants, qui étaient aux armées et sa province natale dans le giron de la mère Patrie.

Cette vision fut pour lui, à la fin de sa laborieuse carrière, la plus belle des récompenses pour les services qu'il avait aimé à rendre à la science, ainsi qu'aux pharmaciens qui ne firent jamais en vain appel à ses prodigieuses connaissances techniques ou juridiques, qu'il mettait volontiers à leur disposition.

Telie est l'œuvre de ce Maître, qui trouvait son délassement d'un labeur incessant dans les soins donnés aux belles fleurs qu'il aimait avec une passion d'artiste et dans l'étude des œuvres des grands savants de l'antiquité et de la Renaissance, sur lesquels il avait réussi à se modeler quant au caractère d'universalité de ses connaissances.

Qu'il s it permis à l'un de ceux qui ont le plus bénéficié de la richesse et de la sûreté de son enseignement de dire que cette œuvre restera impérissable dans le souvenir de ses collègues, de ses amis et de ses élèves, qui le considéreront toujours comme un modèle donné à leur activité.

ALBERT MOREL.

VARIÉTÉS

A propos du IV Congrès international de médecine et de pharmacie militaires.

Il est tard pour rendre compte du Congrès de médecine et de pharmacie militaires, ouvert le 30 juin denrier à l'Institut Polytechnique de Varsovie. Pourtant, le Bulletin des Sciences pharmacologiques m'ayant fait l'honneur de me le demander, personne jusqu'à présent n'ayant parlé de cet événement aux lecteurs de ce Bulletin, je vais m'y employer de mon mieux. Aussi bien je serai bref, les propositions votées par le Congrès étant dèja connues de tous.

4° Le voxage. — Paris-Varsovie: trente-six heures de bercement le long de l'interminable voie ferrée. La lecture des pages si documentées des Mêmoires de Lord Grey, emportées à toutes fins utiles, coupe heureusement la monotonie du film géographique qui se déroule sous mes veux.

A Zbaryn, douane polonaise: bottes, sabres, mains sales dans les valuese. Les douaniers polonais, tels d'ailleurs les douaniers allemands de la frontière germano-polonaise, se différencient de leurs congénères des douanes franco belges et germano-belges par leur appareil guerrier. Pour le reste, je veux dire par leur manière de se comporter envers les voyageurs, les douaniers de tous les pays du monde se valent. Les moins désagréables sont peut-être les douaniers allemands qui, d'une façon générale, n'insistent pas après un « gar nichts » bien accentué.

De Zbazyn, notre train dont la locomotive asthmatique dégurgite des torrents de fumée chargée d'énormes escarbilles en ignition, nous mène à travers une campagne sans séductions, du moins apparentes. Il faut se garder de tirer conclusion sur l'esthétique des paysages aperçus de la portière d'un wagon, dans lequel on mijote depuis plus de vingtquaire lieures. Ceci convenu, voici ce qu'il me reste des horizons de Pologne.

De Zbazyn à Poznán: de temps à autre, dans l'immense plaine, quelques groupes d'isbas au toit de chaume..., sur les routes, ou plus exactement les pistes, quelques femmes en juee et corsage rouges, certaines enveloppées de la tête aux pieds d'un long fichu de laine à larges carreaux rappelant les plaids écossais..., des gosses galopant pieds nus au long d'un talus, un ciel bas. terne, froid. Impression de misère.

Poznán! Nombreux voyageurs sur le quai, interminables au revoir, grands coups de chapeaux, baise-mains. Quand tout ce monde-là aurat-il fini de s'embrasser? Départ, enfin !...

L'espace s'anime de la présence de troupeaux de chevaux et de moutons. Et puis, voilà que tout à coup le soleil perce les nuées, illumine des champs d'épis que balance une aigre bise. Il est 18 heures, Jusquelà, depuis l'Allemagne, le ciel avait été si bas que, pour la première fois, j'ai compris la terreur gauloise : nous ne craignons qu'une chose, c'est que le ciel nous tombe sur la tête.

A la lumière crépusculaire, la terre polonaise m'apparaît violette. Cette teinte violette est-elle habituelle aux éclairages de certains moments du jour..., faut-il y trouver, si cela est constant, l'origine du violet des oridammes nationales?

Zdunska, pays d'usines. Je me tasse dans un coin du wagon, bien décidé à ne plus mettre le nez à la portière.

Dix heures du soir : Warszawa, Yarsovie. A la descente du train, de jeunes hommes en uniformes gris, sabre au côté, dispensent à Jacques Bezus, compagnon de voyage et moi-méme, tous conseils utiles à la découverte du gite désigné. Peu après, dans la salle à manger de l'hôtel de l'Europe, avec le bouillon de betteraves, nous goûtons à la cuisine polonaise. Demain, nous connaîtrons mieux : petits poulets farcis, tête de porcelet au fromage aigre, saucisson à la s-moule, caviar avec beurre seront sans secrets pour nos palais et gasters en méfance.

Pendant quelques jours, la munificence polonaise nous dispensera, au cours des raouts officiels et officieux, les estimables zakonski précédés, accompagnés et suivis de vodka. Le terrible alcool polonais trouva de f-rvents adr-ptes dans les « régimes secs » de l'ancien et nouveau continents. Cet aperçu sur le « bien manger » polonais, je le dédie à la gloire des deux plus illustres maîtres és sciences culinaires du siècle, je veux dire : le savant Ati Bas et le plus savant de Posnare, dont les noms sont en « ski » au su de l'univers entier. Pour clore ces souvenirs gastronomiques... Prosze pana, Prosze pana, je vous en prie, un triple ban, à la francisie, en l'honneur de nos amphitryons.

Je ne vous entraînerai pas dans les raouts, concerts, bals, opéras

qu'un gouvernement magnifique réservait à ses hôtes internationaux. L'hospitalité polonaise, fut elle même. Je réserve toutefois un souvenir particulier à la réception des congressistes pharmaciens par la Société des pharmaciens de Varsovie. Lei, mes remerciements se précisent et je les renouvelle à M. B. Koskowski, l'éminent doyen de la Faculté de Pharmacie. Je n'oublierai pas le jeune docteur M. Prooxa, docteur en pharmacie de la Faculté de Nancy, en qui nous trouvâmes un interprête éloquent et sûr. A M¹⁶ C. RZYMOWSKA, docteur en pharmacie de la Faculté de Strasbourg, qui nous fit visiter avec tant de bonne gréce l'Institut de Chimie pharmaceutique et de Toxicologie, nous adressons nos respectueux souvenirs.

Les lecteurs du Bulletin n'attendent pas que je les promène dans Varsovie. Aussi bien je m'en garderai. Ce n'est pas en quelques journées occupées comme le furent les nôtres par les séances du Congrès et les invitations de toutes sortes que l'on peut pénétrer l'âme d'une cité d'un million d'habitants, parmi lesquels quatre cent mille hébreux forment une cilé dans la cité.

Il est des problèmes ethniques et politiques que l'on juge à Paris, sans en connaître seulement l'énoncé, donc ni les corollaires ni quoi que ce soit les concernant.

Devinés plutôt qu'entrevus sur les lieux mêmes où les antagonismes de races, de mœurs, d'intérêts s'affrontent quotidiennement, l'étranger est frappé de stupeur et reste confondu devant la complexité du problème et les raisons qui militent, tour à tour, en faveur des solutions contraires.

2º Le Coscaës. — Au point de vue pharmaceutique, le IV Congrès se distingue des précédents par le fait que la section pharmaceutique, pour la première fois, délibérait à part. Ainsi, les communications, au lieu de se perdre dans le brouhaha d'un auditoire hétérogène quant à ses éléments, furent présentées et écoutées par des spécialistes. Cette disposition a permis à la section pharmaceutique de déveloper la question raitée avec toute l'ampleur voulue. Elle put assurer auprès du Congrès l'intérêt des débats de nos confrères. Il y a lieu de remercier les organisateurs responsables de cet évident progrès.

La section pharmaceutique a discuté la quatrième question posée au Congrès, savoir :

Les arsénobenzols, méthodes d'analyse et d'appréciation chimique. Les pays rapporteurs étaient la Pologne et la Lettonie.

MM. S. Weill, directeur de l'Institut pharmaceutique de l'Etat, et W. Poplawski, lieutenant-colonel, pharmacien-chimiste, présentaient le rapport polonais.

M. Blumenthals, de Riga, présentait le rapport letton.

Nous pensions, avant de lire l'exposé de MM. Weill, Poplawski et

BLUMENTMALS, que la discussion allait s'orienter sur les recherches de MM. Euvors et Macallum, entreprises pour déterminer la nature des chaînes latérales des composés amino-arsénoïques. Notre déception fut grande, quand nous avons eu connaissance des mémoires des rapporteurs, de constater que ceux-c in avaient aucuement envisagé le côté analytique du problème et que seule, la méthode de M. de Myterares, considérée comme moyen d'éaluer la toxicité des novaresnobenzienes, retenail leur attention. Les lecteurs du Bulletin savent à quoi s'en tenir sur cette méthode. Elle s'inspire fortement de la méthode de Macallum d'une part, et fait intervenir, d'autre part, les indices DM, DM, sur la valeur desquels notre opinion est connue. Mais que disent les rapporteurs?

Les rapporteurs estiment comme valables (avec de grandes restrictions en ce qui concerne Mn. Weill. et PorLawsa) les indices en question dans la détermination de la toxicité. Leurs conclusions sont combattues par P. Breteau. A l'opinion de ce dernier se rallient Mn. Tromaxn (Suisse) et Cerretuscou (Roumanie). Après une longue discussion des communications, discussion qui rempit à elle seule la seconde séance (3 juin 1927) et dans laquelle interviennent Mn. Bexexeutro de Lima (Pérou) et L. Laurov, les conclusions suivantes furent, après quelques modifications de forme, votées à l'unanimie

Voici ces conclusions :

4° Aucune méthode chimique ne permettant actuellement d'apprécier avec suffisamment de sireté la toxicité relative des arséno et novarsénobenzènes, il est recommandé de continuer les recherches sur ce point.

La recherche des indices DM', DM' ne doit pas être considérée comme une mesure suffisante de la toxicité. Le Congrès exprime le vœu que les différents gouvernements s'entendent pour l'adoption des méthodes chimiques de dosags des arsénobenzènes.

- 2° Tout novarsénobenzène proposé pour usage mèdical doit avoir une teneur en arsenic qui ne peut être inférieure à 19°/, ni supérieure à 20°/. 3° Il est recommandé de poursuivre les études sur la possibilité
- 3° Il est recommande de poursuivre les études sur la possibilité d'apprécier par l'emploi des méthodes physiques la toxicité relative des produits.
- 4º La méthode d'expertise toxicologique sur l'animal : lapin, souris, rat, est jugée nécessaire. On pourrait s'inspirer des méthodes élaborées par la Commission d'Hygiène de la Société des Nations.
- 5° L'examen chimique demeure un contrôle d'identité et de fabri-
- ⁶⁹ Dans le cas où l'action d'un arsénobenzène sur une affection expérimentale à trypanosomes serait étudiée, la désignation prendra le nom d'activité trypanocide expérimentale et non celui d'activité théropentique. On fera suivre cette désignation du nom de l'espèce du flagellé employé. Il est recommandé de se servir du T. Brucei.

A la discussion et l'adoption de ces conclusions ont pris part :

Pologne: M. le colonel E. Krupinski, pharmacien chef de l'armée polonaise; M. le D' Weill, directeur de l'Institut pharmaceutique de l'Etat; M. le colonel Poplawski; M. le colonel Wilmanek; M. le capitaine Prijesing.

Lettonie: M. le D' BLUMENTHALS.

Suisse: M. le pharmacien Thomann.

Roumanie: M. le pharmacien colonel Cerbulescu.

Italie: M. le pharmacien capitaine Luigi d'Alessandre.

Espague: M. le pharmacien R. GUERRERO.

Belgique: M. le pharmacien capitaine X...

Brésil : M. Benevenuto de Lima.

France: MM. P. Breteau, Saint-Sernin et L. Launoy.

Avant de se séparer, les délégués présentèrent à M. le pharmacien colonel E. Kuurussu, pharmacien en chef de l'armée polonaise et membre du Comité d'Organisation du I¹⁸ Congrès de Médecine et de Pharmacien militaires, l'expression de leur vive gratitude pour l'aide complète et bienveillante uvil leur accorda au cours de la session.

Pour le V° Congrès, qui doit se tenir à Londres en 1929, les questions suivantes sont posées :

- a) Les collordes dans l'état actuel de la science ;
- b) Essais, analyses et conditions de recettes à remplir par la verrerie et les articles en caoutchouc utilisés en pharmacie;
- c) Organisation rationnelle de la pharmacie militaire et navale dans les Armées.

3º La réception des pharmaciens étrangers par la Pharmacie polonaise. — Elle nous laisse de vi's souvenirs.

Dès le 29 mai, la revue Wiadomosci Farmacentyczne souhaite la bienvenue aux congressistes dans les termes suivants :

Aux Confrères pharmaciens militaires.

Nous saluons sincèrement nos invités bienvenus. Nous espérons que dans la capitale de la Pologne ils sentiront la même bienveillance du gouvernement et de la nation polonaise que dans les capitales de la Belgique, de l'Italie et de la France.

Nous espérons qu'en quittant Varsovie ils emporteront avec eux non seulement une impression favorable formée sur le terrain des idées internationales, mais peut-être aussi un souvenir de l'hospitalité traditionnelle polonaise qui était connue et appréciée dans le monde entier.

Soyez les bienvenus dans notre capitale, Messieurs les pharmaciens militaires. Vous étes arrivés dans la ville où l'organisation professionnelle a prouvé quelle importance elle attache au service militaire de la Santé en offrant un avion militaire à l'armée polonaise. Vous allez visiter la vieille Université qui, récemment, a fêté l'ouverture de la première Faculté de Pharmacie en Pologne. Le recteur dans son discours de bienvenue a souligné notre solidarité qui n'a jamais fléchi et qui nous permettra de bătir birnîtôt un grand édifice pour la nouvelle Faculté.

Vous voyez que nous formous une seule famille, que nos joies et nos peines sont communes. Veuillez croire que, ardemment, nous désirons tous avoir le plaisir et l'aonneur de vous fêter, chers Confrères, dans notre vieille maison, siège des pharmaciens de Varsovie.

Peut-être en causant avec nous vous oublièrez que vous êtrs dans un pays étranger et lorsque, après les conférences du Congrès, que nous souhaitons les plus fructueuses, vous retournerez dans vos pays, vous changerez quelqurs fausses idées que vous avez de notre patrie et vous rectifierez les opinions de ceux yui n'en avent tien, ou avent peu et ma.

La Rédaction des Wiadomosci Farmaceutyczne.

Nous pûmes nous convaincre de la fraternité de l'accueil de nos confrères polonais le soir du vendredi 3 juin. Au siège de la Société de Pharmacie de Varsovie, le doyen de la Faculté salua les pharmaciens civils et militaires de Varsovie. Il fit suivre ses paroles de bienvenue d'une conference fort intéressante sur l'histoire de la Pharmacie en Pologne. Les délégués étrangers, tour à tour, répondirent pour leurs nationaux. L'honneur m'échut. P. Barerax étant empéché par ses devoirs de délégué officiel, d'assister à cette réunion confraternelle, de lire à la Société de Varsovie l'adresse envoyée par la Société de Pharmacie de Paris à la Société sœur.

Bien entendu, cette réunion s'acheva par un festin organisé au Bristol. Je vous laisse à penser ce qu'il fut.

A l'heure des loasts, il fallut bien m'exécuter, puisque M. Koskowski avait tenu à donner au représentant de la Faculté de Pharmacie de Paris la présidence de ces azapes d'adieu.

Le milieu était sympathique et bienveil'ant, le verbe fut à l'aise en cette périlleuse occurrence. Voici, transcrite de mémoire, l'allocution que me suggéra une ambiance enthousiaste.

> Mesdames, Monsieur le Doyen, Mes chers Confrères,

Tout d'abord, je m'excuse d'occuper cette place. Vous avez été témoins que M. le Doyen m'y conduisit de force. Si j'ai l'honneur, ce soir, de me trouver aux côtés de M™ Koskowska et face à vous, ce n'est pas à mon mérite personnel que revient cette haute faveur, mais à la Faculté de Pharmacie de Paris dont je suis le modette représentant. C'est au nom de la Faculté de Paris que je reçois cette marque d'estime.

J'y vois aussi une preuve de l'hospitalité polonaise, l'hôte s'effaçant devant le plus obscur de ses invités. Monsieur le Doyen, je vous remercie de votre bonté.

Tout à l'heure, Messieurs, dans le local de votre Société, je rappelais que ma première visite à Varsovie avait été pour votre président qui est aussi l'éflectionné doyen de votre jeune Faculté de Pharmacie. Laissez-moi renouveler ici le salut fraternel de l'Afnée à sa Cadette. Notre grande Maison s'incline devant votre ruche neuve et lui souhaite prossérité.

Je renouvelle aussi le salut de nos étudiantes et de nos étudiants à leurs sœurs et frères de Pologne. Parlons un peu de vos étudiantes.

A Paris, le nombre des jeunes filles inscrites à la Faculté de Pharmacie croît tous les ans. Elles représentent certainement l'élément le plus studieux de la phalange estudiantine. Bien souvent elles sortent vainqueurs de leurs compagnons, dans les tournois ouverts pour la conquête des prix de fin d'année. Vousne serez donc pas étonnés si, au cours de la visite que nous fimes dans la salle des travaux pratiques de votre lastitut de Chimie pharmaceutique et de Toxicologie, mes regards ont évalué rapidement la proportion d'étudiantes qui s'y trouvaient.

Il m'a semblé que celle-ci était supérieure à celle réalisée par l'ensemble de leurs camarades de l'avenue de l'Observatoire. Est-ce à dire que la pharmacie, dans le monde entier, va tombre en quenouilles? La question est assez grave, à certains points de vue, au moins en France, où les étudiantes se contentent de conquérir leur diplôme sans désir de suiture.

Quoi qu'il en soit de ce point de vue dont la discussion n'est pas de saison, il faut constater que les jeunes filles polonaises s'adonnent avec ardeur aux études supérieures. Du reste, il n'est pas nécessaire de visiter la Faculté de Pharmacie ou quelque autre Faculté pour s'en conv-încre. Pour tout étranger qui flame dans votre capitale, vos étudiantes en constituent le vivant ornement. On les reconnaît à la tchapka qui les coiffe. Gracieuses, décidées, elles sont la joie des yeux. Leur délicieuse et mutine coiffure blanche, bordée d'un ruban amarante, symbolise leur allure, à la fois décente et hardie. Elle m'a plu si vivement cette parure martiale que, je vous le dis en secret, elle constituera l'unique souvenir matériel emporté par moi de Varsovie. Je veux, Monsieur le Doyen, vous adresser dans quelque temps le portrait d'une jeune fille française, coiffée de la tchapka autionale de vos étudiantes.

Pour en revenir à Paris, je ne vous apprendrai rien en vous disant que nous comptons quelques Polonais parmi les étudiants de la Faculté de Pharmacie. Il fut un temps où la Pologne envoyait ses aspirants pharmaciens étudier en France, à Nancy en particulier. Depuis peu, cette habitude, m'a-t on dit, s'est perdue. Nous le regrettons sincèrement, mais cela est normal. Puisque vous avez ici une Faculté bien

organisée, vous n'avez que faire de l'organisation des autres. Pourtant, croyez-vous que votre élite intellectuelle n'aurait pas intérêt à nous visiter? Il est inutile de vous dire combien nous serions heureux de la recevoir. Je vous demande, Messieurs, qui représentez l'Intelligence polonaise, de ne pas oublier pour votre jeunesse studieuse, le chemin de la France. Pour nous tous ici qui avons vécu, les rencontres ne s'imposent pas. Déjà nous sommes le Passé. Notre expérience est faite. Mais la jeunesse, n'est-ce pas à nous de la former? L'instruire est important, pétrir son cœur, éveiller son imagination, l'est aussi, car elle est l'Avenir. Elle le fera avec ou contre nous, le Passé, en fonction des directives et exemples qu'elle aura recus de nous.

En vous priant de diriger votre élite vers l'Université française, c'est peut-être étaler beaucoup d'orgueil. Certainement, c'est vous demander le témoignage d'une insigne marque de confiance, car, dites-moi, est-il marque de confiance supérieure à celle qui consiste à remettre ses enfants entre les mains d'un éducateur? Non, certes, Mais vous n'ignorez pas que l'Université de France mérite tous les crédits. En dehors des bénéfices d'ordre théorique et professionnel retirés par la jeunesse étrangère de l'enseignement de ses maîtres, l'Université de France offre à ses disciples mille occasions de se perfectionner dans toutes les sciences et d'élever leur âme vers toutes les beautés. L'empreinte, laissée par l'éducation française dans les cœurs des jeunes gens venus chez nous pour s'instruire, ne saurait vous déplaire, à vous Polonais. Elle est celle qui résulte d'un profond amour de la Vérité et de la Liberté. Mais je sais bien que vous étes gagnés à la culture française et que, seules, des contingences économiques, malheureusement maîtresses de l'heure, empêchent les voyages d'étude que vous «imeriez voir entreprendre par vos enfants. C'est aussi le cas des pères de famille français. Alors, je me tourne du côté de votre doven et je me permets de lui demander si la création de bourses de voyage attribuées aux meilleurs de vos étudiants ne pourrait pas résoudre ce problème? Je ne puis ici que poser la question. C'est affaire aux Facultés de nos deux nations de régler un échange d'étudiants, échange si désirable à l'intimité des fils de Pologne et des fils de France.

On dit que Pologne et France sont pays qui s'aiment. Fort bien, et l'histoire nous cite d'illustres exemples. Contentons-nous de rappeler à votre mémoire, Balzac d'une part, Chopin d'autre part, Mais la jeunesse et l'amour vont de pair. Quand les peuples ne s'aiment que sur la foi des diplomates ou sur celle des traités, c'est peu. Souhaitons donc que la jeunesse de nos patries fraternise sur les bancs universitaires. C'est au contact quotidien des mêmes difficultés vaincues, des mêmes joies spirituelles que, pour le plus grand bénéfice de nos espoirs communs, sortira l'indéfectible fraternité sur quoi l'avenir construira.

En terminant cette déjà trop longue allocution, je vous prie, Mon-

sieur le Doyen et vous lous Messieurs les pharmaciens civils et militaires polonais, de recevoir nos remerciements émus pour la cordialité et aus-i la somptuosité de votre accueil. Nous ne saurons l'oublier jamais. Vous nous avez fait vivre un conte oriental pétri de fastueux. Notre simplicité démocratique en restera longtemps éblour.

Messicurs, nos pères ont connu une Pologne héroïque, proscrite et douloureuse. Nous avons tous vibré pour la Pologne enchânte, courbée, mais frémissante sous le joug, toujours héroïque néanmoins, car l'esclave qui chante dans les fers est un héros. Avec Chopte, Michemeure, Monteskuer, Monteskuer, dant d'autres que je confesse ignorer, misérable mais indomptée, votre Pologne chantait. Ce faisant, elle attestait sa vie. Et le monde entier l'écontait.

Quand ceux de ma génération acclamaient votre grand Paderswist, c'est au moins autant la Pologne exilée que le virtuose qu'ils applaudissaient. Quand ils écoutaient les leçons de Bausskt ou recevaient l'hospitalité de quelques héros de votre indépendance — beaucoup vivaient en exil à Paris—c'est vers la Pologne des insurrections pour la liberté, vers la Pologne meurtrie, que volait leur esprit. Car, si malgré Sienkiewicz nous savions que, pour Rome, le temps des martyrs était écoulé, nous n'ignorions pas que les heures sanglantes régnaient ailleurs, chez vous, martyrs sur votre propre sol.

Messieurs, nous connaissons aujourd'hui une Pologne ressusciiée, nous la sentons avide de prendre en Europe une place que sa force d'expansion semble lui réserver. Nous souhaitons tous que vos vœux soient exaucés. Ils deviendront réalité, n'en doutons pas, si votre activité créatrice s'appuie sur la discipline, la méthode scientifique.

l'entends que vous ne voulez pas poursuivre des chimères et que l'époque de la poésie et des chants douloureux ou glorieux est passée. Dans l'Europe en ebuilition vous voulez agir. En France, nous aussi, nous voulons agir. C'est un mot fort à la mode d'aujourd'hoi. Or, si je regarde, en France, autour de moi, je constate que les meilleurs hommes d'action furent et sont encore hommes de pensée. Ceux que je connais, et dout l'activité se montre réellement féconde pour eux-mêmes ou pour autrui, je les savais avant la guerre hommes de meditation, de réflexion, de réverie, mais aussi hômmes façonnés par la méthode expérimentale.

Mes chers Confrères, levons nos verres en l'honneur de la Pologne. Buvons au succès de l'industrie polonaise appuyé sur la science, si glorieusement représentée parmi les maîtres de la Faculté de Pharmacie de Varsovie.

L. LAUNOY.

TABLE DES MATIÈRES

DU TOME XXXIV

(1927)

Les chiffres en caractères gras renvoient au Bulletin des Intérêts professionnels.

, Pi	eges.		Pages.
		Acide méthyléthylarsinique	192
A		- nitrique. Ethers de l'	250
		- rubichlorique	219
Académie de Médecine. Membre as-		- salicylique. Dérivés halogénés	
socié national	192	microbicides de l'—	486
Membres correspondants	69	- sulfurique. Variations de concen-	400
- Nomination de M. le profes-	09	trations	57
Nomination de m. le profes-	163	- tartrique. Recherche microgra-	01
seur Em. Perrot	103	- tartrique, necherche microgra-	~0
Nomination de M. le profes-	239	phique	58
seur M. Tippeneau		- trichloracétique. Extraction des	***
 — Service des eaux minérales. 19, 	45	alcaleides par l'	520
- des Sciences. Prix de l' 238,	259	Emploi en toxicologie	520
Accélération adrénalinique du cœur.	119	- urique (Revue)	242
Accidents rachi-anesthésiques	524	et seis cuivreux	52
Acénaphtène	30	dans le sang 53, 237,	245
Acer pseudo-platanus	603	dans l'urine 184,	185
Acétaldéhyde 460,	537	Retention	184
Acet nilide. Effet sur le cœur. 128.	541	Acides aminés. Action vasculaire	128
Acétate de thalium	326	 α-cétoniques. Préparation 	590
Acétates de bismuth	65	- dialcoylarsiniques	192
Acétone Dosage dans l'urine	53	- naphtylamines-sulfoniques	458
Réaction de Farent	257	Acidose. Action sur le cœur . 123,	397
Acétonémie. Vomissements	40	post-op-ratoire	599
Acétonitrile 326,	332	Aconit. Faux - du commerce	190
Acetylcholine. Action pharmacody-	305	Préparations d'	314
namique 119, 121, 125,	678	Acrodiclidium divers	250
Acétylène, anesthésique	165	- Mahuba	526
Produit d'addition de l'	591	A-tien da	396
Produit d'addition de 1	463	Action dynamique spécifique	457
—. Sensibilité à l'—		Acyclophenones	
Acide atlantoïque	603		534
— anhydromethyléne-citrique	391	Adrénaline. Accoutumance	63
- arsénieux. Action	540	Action sur le cœur de grenouille.	
- arsénique. Action	540	64, 118,	680
— azotique.		 Action sur les muscles gastriques. 	122
 (Voir Acide nitrique, Nitrates.) 		 Action pharmacodynamique. 119, 	
- bromhydrique. Réaction	244	324, 397, 464, 528, 529, 531, 540,	
— cacodyliqué	675	541, 679, 680,	686
— cétrarique	661	Action vaso motrice 62, 323,	335
— cétrarique	675	—. Débit de Г—	62
 — chlorhydrique. Variations de con- 		Inactivation par le formol	63
centration	246	Injection intraveineuse	541
- cinnamique. Ethers de l'	322	Réponses sympathiques	62
- cyanhydrique. Action catalytique.	305	 Sécrétion de l'—	320
 — chez les plantes 315, 	317	- dans les solutions et les pou-	
- et formule sanguine	334	dres	263
Résistance à l' 326,	676	Adrénalinémie	310
- diéthylbarbiturique	537	Adrénalines droite et gauche	531
- évernique	661	Adrénalino-sécrétion 63, 120,	332
— glycéromonophosphorique	249	Aglucones cardiaques	459
	326		400
hexose-diphosphorique isoamyléthylbarbiturique	537	Agrégation des Facultés de Médecine.	238
	521	69, 167,	239
- lactique. Production		— du Val-de-Grâce	
— — dans l'urine	184	Agrégés. Nominations	93
dans le vin	246	Air. Teneur en krypton et en xénon.	55

_			
Albuminoïdes et insuline	255	Anti-oxygènes 116, 248, 305,	ges. 525
—. (Voir aussi : Protéines.)		Antisepsie des voies urinaires par le	
Albuminuries fonctionnelles	599	salol	461
Alcalinité sanguine	253 543	Antiseptiques. Introduction a l'étude des	490
Alcaloïdes Dosage de l'azote	213	Antitoxine scarlatineuse	398
—. Extraction	520	Antitoxines et anatoxines	192
Fixation par le sérum	687	Antrocaryon Nannani	116
lodométrie	520	Anxieté »mb-latoire	252
 Renforcement par le bicarbonate. 	681	Apocodéine. Pharmacologie	536
Silicotungstates	151	Arcayuyo. Essence d'	601
— du groupe du tropane	310	Arganier	316
— de la lobélie 248,	396	Argent comme désinfectant . 327,	329
- de l'opium. Action sur l'intestin.	61	- Injections intravelueuses . 333,	335
Droits de douane	118	Argentine. Plantes de l'	601 391
— du quinquina. Action 1≥3, Alcalose et acidose 1≥3,	397	Arginine et histidine. Arrêté du 2) juillet 1927, pour la ré-	391
Alcool dans le sang	520	glementation des substances véné-	
- isopropylique	62	neuses	217
- trichloro-isobutylique	400	Arsenic Accoutumance à l'	328
·isopropylique	400	— et eltitude	329
Alcoolisme	524	- comme poison naturel	312
— isopropylique		Dosage dans les composés orga-	
	53	niques	180
— aliphatiques saturés	392 244	Arsenic seminante efection estable	179
- denatures	50	digues digues deruted-motyp-	590
Alcoylacétonitriles	674	Argenobenzènes Composition et	096
Alcoylimines. Aldéhyde formique. Caractérisation.	246	toxicité	397
 Pharmacodynamie. 63, 254, 542, 	681	Indice D. M	245
Aldehydes bromées 590,	674	toxiciré	25€
Algidité. Hypothermie et	606		528
Alimentation et croissance	459	— coronaires	534
- humaine	188	Ascaris lumbricoides 464,	527
- au tiban	278	Asiles de la Seine. Concours de l'In- ternat en pharmacie 45,	262
- Progrès de nos connaissances sur	433	ternat en pharmacie 45,	118
1'— (Revue)	188	Asparagine	110
	237	du périthèce	427
Digestibilité des	460	- Modifications en présence de ra-	
	242	dinm	273
Allantoine dans l'urine de lapin	462	diam	12
Allophanate de cholestérol	392 55	- niger et sirops	391
Aloes. Etalonnage des	329	Aenérulosida Es	249
Altitude et arsenic	323	— oryzæ	240
O(VZB	394	pharmacie	21
Amidopyrine. Amines tertiaires	323	- amicale des internes en pharmacie	
Amines tertiaires	115	des hôpitaux de Paris	44
Ammoniums quaternaires 120,	537	- corporative des Pharmaciens de	
Amphilophis intermedia	588	réserve 47, 211, — des Docteurs en pharmacie des	260
- odorata	588 182	Universités de France	69
	537	- française pour l'Avancement des	0.
Anacardiacée taonifère. Anaphylaxie. 694, 605, Anatoxines. Andropogoa divers.	116	Sciences	46
Anaphylaxie 604, 605,	677	- des pharmaciens de Laboratoire	
Anatoxines	192	d'analyses	262
Andropogon divers	588	- des pharmaciens pères de famille	
	182	nomoreuse	121
Anemone Pulsatilla	143	- de producteurs de quinquina	103
Anesthesiques. loxicite	539 692	- V-kip »	263
Andinisme professionnel	676	Assurances sociales. 41, 145, 150,	200
Anobium paniceum 445, 575,	576	187,	241
Anomalies végétales	178	Asthme bronchique. Vaccinothérapie.	39
Antagonisme acétylcholine-atropine.	121	Astringents. Action des —	46
- atronine-esérine	120	Atropine Action pharmacodynami-	
- pituitrine-insuline sur la diurèse.	399	que. 120, 121, 125, 254, 325, 328,	
Anthraceniques. Dérivés — dans le	10	589, 680, 681.	68
genre Cassia	207	Auro-thiopropanol sulfonate de so-	470

D.	ages.	De	ges.
	647	Bourghoul. Le	278
Autoclave. Stérilisation par l'	597	Boutique d'apothicaire au xviº siècle.	144
Auto-vaccination	391	Bromures. Réaction	244
	305	Brucine. Action phylactique	602
Avis de concours 69, 140, 167,	262	Buccaline contre la grippe	317
Avoine et alimentation	188		
Avahuasca 337, 417,	500		
Azote. Dosage	213	C	
Azote. Dosage	309		
- nitrique	603	0 . 1	
	- 1	Cacao. Beurre de —	500
		Matière erasse du	395 246
В		—. Matière grasse du —	392
		Cachexie fluorique	676
Bacille coli. Croissance	521	Cacodylate de strychnine	192
- de Friedlarnder	321	Cade. Hulle de	56
- pyocyanique 401, - tuberculeux	490	Essai de l'huile de	58
- tuberculeux	179	Cadmium. Recherche des sels de	55
	521	Caesium	33t
Bactériologie. Précis de	672	Café. Action sur l'acuité sensorielle.	531
Bacteriophage	598 596	Cafeine. Action physiologique. 251,	679 249
Bactériophage Bactériotherapie Bacterium xylinoides Bail. Une question de —	312	Combinaisons de la Effet sur le cœur	686
Bail tipe question de -	37	Effet sur les leucocytes	251
Bananes. Production des	249	- de la liane yocoo	351
Bananier	48	Calcium. Action sur le cœur. 251, 254,	685
Bananier	424	Action sur le débit du sucre	335
Barbituriques. Derives —	537	 Action de l'ion —	254
Baryum. Action sur l'intestin	462	- Action sur le muscle	532
- Micro-titrage	591 246	Assimilation du 301,	460 241
Sels de - purs	458	Assimilation du — 307, Dosage	307
_ ninériduniques	517	Metabolisme	241
Bases organiques	185	Tricrésol-sulfonate de	236
Benjoin de Siam	394	Callitris quadrivalvis	56
Benjoin de Siam	230		52
Benzoate de soude pour les moûts .	312	Calomel. Pommade prophylactique .	193
Benzol Injections de	322	Camphre. Action du —	539
Benzols méthyliques	322 674	Camphres, Action des trois — sur les	254
Benzophénone Benzyliques. Dérivés —	537	helmin hes	464
Bataine Sthere de la -	538	helmin hes	460
Beurre de cação. Essai	55	Cancer. Cours de perfectionnement	
- de Germes dans le	395	sur le —	94
Bicarbonate de Na et alcaloïdes	681		521
Bilirubine. Origine 518,	519 522	Présence de cuivre	235
Billets de banque. Bacteriologie	516	Sérum cancéreux	598 594
Disgrite Conservation des -	575	- Virus du -	598
Bilirubine. Orgine	65	—. Virus du —	316
	607		314
Carbonate de	56	Cannelles. Anatomie	190
Dosage du	607	Capacité respiratoire vitale	525
Carbonate de —	608 54	Capillaires Circulation dans les -	
- Essai du sous-nitrate	65	de la langue . Capso la Bursa-pastoris . Carbonate de bismuth. Suspension	335
Formistes de	608	Carbonate de hismuth Suspension	314
Oléate de	56	huleuse	56
- Pronionates de	65		327
Oxyne de	249	- acétyléniques - alléniques - naphtaléniques. Synthèse	590
- Toxicité 607,	608	— alléniques.	50
Blanc de baleine	392	- naphtaléniques. Synthèse	305
Blé Rendement alimentaire	5 24	Gardiaques. Giucosides — 327,	459
Biessures par imprudence	129 323	— neutcaments — 310, 397.	542 252
bles transp	330	Cardiazol 539 542	543
Blé Rendement alimentaire Blessures par imprudence Bleu de méthylène Bleu trypan Bois de rose Bois de santal rouge.	250	April Apri	321
Bois de santal rouge	394		320
Borax dans la solution de DAKIN		Carence solaire	187
Bouillon blanc. Stabilisation	311	Cascara sagrada	527

P	ages.		ages.
Caséinate de chaux - phosphate de		Cholestérol. Production	240
chaux. Caséine Noyau phosphoré de la — .	51		
Caseine Noyau phosphore de la — .	392	- irradié	460
Cassia. Recherche des dérivés anthra-	10	Choline 124 330.	528
céniques — auriculata — occidentalis Ceanothus americanus . 191, 341,	191	Choline	526
- occidentalis	517	Chrome, Micro-titrage	594
Ceanothus americanus 191, 541,	602	Chrome-carbonyle	116
		Chronaxie 253, 532, 644, 687,	692
végétale	553 190	Cicutine. Etule pharmacodynami-	100
Centenaire de Marc. Berthelot 125,	223	que	517
Cerveau. Action de l'adrénaline . 62,	529	Que	604
 Excitabilité de l'écorce 255, 	256	Circulation et système nerveux	541
—. Libération de phosphates	534	- Action de l'éphédrine 685,	686
Cession de clientèle de médecin	257	Action de la tyramine	686 335
Cétones éthyléniques	458	— capillaire	531
de la Seine	212	- coronair: - périphérique. Cire d'abeilles Citarine comme réactif	531
de la Seine	184	Cire d'abeilics	602
	- 10	Citarine comme réactif	394
rieurs	75		544
rerments solubles 248, 525,	602 311	Citronnellol. Source de —	469 182
Chanvre indien. Culture du — Charbon vézétal officinal	471	- dans le nancréas	51
Chaulmoogra. Huite de	527	— — dans le pancréas	
Chananadium ambraciaides	250	sur l'action de l'insuline 52	392
_ rigidum	600	Cohra. Venin de	530
Chez nos eludiants	24 252	Cohra. Venin de —	641
rigidum Chez nos étudiants Chien dépancréaté Chimine Généralités de —	233	324, 323, 532, 542, 681,	692
- biologique. Cours de	456	- Toxicité	321
— — ∴ Travaux pratiques complémen-		Code de la Médecine et de la Phar-	
Travaux pranques complementaires. pharmaceutique préhistorique Chloranile. Production Chlore dans l'eau de boisson.	93	macie	36
- pharmaceutique	235 234	Goderne. Caracterisation	246 604
— prenistorique	520	— comme hypotenseur	395
Chlore dans l'eau de boisson	520		140
Chlorétone	333	Cœur. Accélération par l'adrénaline.	119
Chlorétone	641	 Action des toxines microbien- 	
(Voir . Cocsine)	397	nes	126 63
— de lohéline	605	- Recharches expérimentales	310
Chloroforme. Solubilité de l'iode dans	000	Rythine du	397
le —	192	Rythme du 119, 253, - de grenouille. Pharmacodyna	
Chloromethylate de diamino-acri-		mie. 64, 128, 251, 251, 323, 329, 336, 462, 464, 527, 536, 538, 541, 543,	
dine	325 463		686
Chlorophénols. Toxicité des — ChlorosalicyIglucoside-B	437	680, 684, 685,	325
Chlorure de harvum, Action . 252.	683	- isolé, Pharmacologie, . 126, 323,	020
— de méthylène	57	— des Invertébrés 127, 252, — isolé. Pharmacologie 126, 323, 334, 531,	543
 de calcium. Présence de Ba Cl*. 	57	Cola divers	60
— de méthylène	167 592	Collingue. Therapeutique	253 521
Chlorures d'acides a-acétoxylés	519	Colibacilles. Infections urinaires	597
— dans l'expectoration	520	Collodion. Découverte du	73
	392	Coloquinte. Action sur l'intestin Colorimétrie. Dosage du cholestérol .	462
—. Phénomènes de —	605	Colorimétrie. Dosage du cholestérol .	307
	116 320	— pour la digitale	395 244
— histaminique	320	du phosphore	245
- peptonique	125	de la tyrosine	461
- protéique	124		606
radiant	111	Comité PARMENTIER. 47, 70, 105, 165,	004
hocolat. Matière grasse du —	246 330	- du souvenir Eug. Protestre	261 21
Cholazyl Cholacystographie Choléry infantile Cholestérine et insuline	543	Commission du Codex	140
Cholera infantile	521	Commission du Codex	249
Cholestérine et insuline	400	- tripartite supérieure des soins	
noiesteroi. Allophanate de	392	médic-ux	20
Nouvelle réaction	307 I	Comprimes et discuits	575

P	ages.	P	,age:
Concentration des liquides cellulaires		Cours de per'ectionnement sur le	
végétaux	192	cancer	9
- optima en ions H des milieux pour		- professionnels et techniques.	
champignons	75	209, 210,	21
Concours de l'Internat en pharmacie		Crésols. Dosage des —	39
des Asiles de la Seine 45,	262	Cresconse Tour de et elimente	39
 — des Hôpitaux de Paris 69, 	115	Croissance. Taux de — et alimenta-	45
- des Hospires civils de Lyon	209	Cryptotoxines	59
- pour une place d'agrégé. (Faculté	238	Cuir chevelu. Dermatoses	52
de Médecine) 69, 167, — pour l'attribution de bourses aux	230	Guivre dans l'organisme	23
étudiants	192	 Thio-sulfate de —	60
- des Prix de l'Internat en pharma-	102	Cultures microbiennes 401, 490,	52
cie	140	Cupricum. Nouvelle réaction	24
- pour l'admission à l'Ecole du Ser-		Curarine . Cyanogénés. Glucose et composés —.	33
vice de Santé de la Marine	143	Cyanogénés. Glucose et composés —.	32
- de pharmaciens militaires	167	Gyanure de potassium. Sensibilite	
 — de pharmaciens des troupes co- 		cymbopogon procerus	32
loniales	209	Cymnopogon procerus	58 23
- de professeur suppléant	167	Cystine. Dosage biologique	459
Conduction nerveuse sans décrément.	48	— et taurine	12
Condurango. Composition.	190	dytisine. Action	,,,
Conférence. XXIV - interparlemen-	209		
Congo belge . Anacardiacée tanni -	209	D	
fère	116		
Kolatiers	60	Danger des insecticides	9
- Mitragyne	310	Datura alba. Huile de	39
Mitragyne	310	- Stramonium. Poudre de	60
Congrés. I-r — brésilien de Pharma-		Déclaration obligatoire des maladies.	11
	180	Décrément en physiologie	4
IV _ international de Médecine		Décret de février 1927, relatif aux maladies professionnelles	111
et de Pharmacie militaires	708	- du 6 août 1927, concernant l'ins-	110
 Xll — international d'hydrolo- 		cription des stagiaires en phar-	
gie, de climatologie et de géologie.	142	macie	201
Xlle - international de physic-	0.7	- relatif aux professeurs suppléants	
logie	37	des Ecoles	4
thérania	263	Dengue ouest-africaine	52
thérapie	120	Dermatoses du cuir chevelu	52:
Conicine. Action	314	Hyperglycémie	511
Conservation des comprimés et bis-		Dermites par le Tamus communis .	566 45
cuits	575	Désamination d'amino-alcools	32
— des suppositoires	395	Désinfection	125
Conserves. Maladie des	187	Destruction des substances chimi-	12.
Conspectus de la flore de France	672	ques par les tissus	536
Consultaire du Dr Ségard	181	Dextrine hydrolysée par l'Aspergil-	
Contrainte syndicale 97,	137	lus oryzæ	391
Contrats entre l'employeur et l'em-	255	Dextrines commerciales	189
ployé Contrôle de l'alcool méthylé	233	Diabète	600
- des vaccins	597	Coma diabétique	606
Convention avec les Sociétés de Se-	331	— et insuline 399,	606
cours muluels	174	— et synthaline	111
Convulsions par la strychnine	535	Dialcoyl-phénylacétamides	259
- par le solfocyanure	535	Diastases. Spécificité	53
Copaxa canella	601	Dicetones a	458
Coprins. Troubles circulatoires' cau-		Diéthylmalonylurée sodique	323
sés por les —	300	Diéto-toxiques	187
Coprinus atramentarius	300	Digestibilité des aliments	460
— micaceus	301	Digitale. Action anticonvulsivante .	534
Loprologie citolque	5t6	 Action sur le cœur 125, 334, 	w 10
— microscopique	114 539	335,	540
Coramine	180	Dozage ou étalonnage biologique.	540
Corps puriques et acide urique (Re-	100	177, 191, 335, 395, 399, 462, —. Etalonnage colorimétrique	191
vne)	282	Stabilité de l'extrait aqueux	465
vue)	395	Stabilité de la poudre de	400
Corvdalis cava	395	Condense d'aleman	60
Corydalis cava	191	Syndrome d'alarme	328

P	ges.	P	ages
Digitoxigénine Action	540	Ephédrine. Action vaso-motrice. 324,	
Dimagnésiens benzéniques	115	325, 329,	68
Dinema crenata	314	- Hyperglycémie par l'-	68
Diosma crenata	314	Indications cliniques Ethers de !— 684, Source botanique Toxicité. Epidermophytes. Thérapeutique.	111
Diosmine	314	Ethers de l' 684.	683
Dinhénals, Manaéthers de	54	Source botanique	394
Diphénols. Monoéthers de —	310	Toxicité	6
		Epidermophytes. Thérapeutique	523
les hanides stériles	691	Eprenve de GRAHAM COUR	593
Distinctions honorifiques. 19, 43.		Equilibre acide-base 243, 332,	53
les liquides stériles. Distinctions honorifiques. 19, 43, 68, 93, 115, 140, 164, 191, 208, 238,	259	- chimique du sang	234
Dinrése. 320, 330, 331, 333, 399, 463, Docteur. « L. — illuminé »	677	Ergostérine irradiée	59
Doctour s Le - illuminé s	135	Ergot. Action uterine	680
Docteurs en pharmacie. Association.	69	- Essai biologique 334.	46
Doctorat en ubarmacie 1	77	Ergot. Action uterine	
Doctorat en pharmacie 1, Dodonaea ma tagascariensis	59	sympathiques	125
Donation à la Facuité de Pharmacie		- Action sur l'utérus	111
de Montpellier	141	Activité pharmacodynamique	
de Montpellier	203	325, 398,	683
Double liaison dans les aglucones		Ergotinine, Action 323.	391
cardiaques	459	Erisma calcaratum	59
Doubles liaisons conjuguées	115	Erythrite acétylénique	591
Droguerie. Cours professionnels	210	Escargots, Mucoprotéines des	238
—. Syndicat général de la —	22	Esérine. Action pharmacodynamique.	
Drogues nocives	209	120, 680, 681,	68
Dysdaemonia	601	Espaces capillaires. Penetration des	
•	- 1	bactéries	52
_		Essai physiologique	60
E	- 1	- [Voir : Digitale, Ergot, Hypophyse,	
	- 1	Thyrolde].	
Eau de mer. Strontium	246	Essence de bois de rose	25
 oxygénée. Efficacité des stabilisa- 	- 1	- de girofle pour fabriquer la va-	
	57		6
Eaux de boisson. Teneur en Cl	520	- de Santal d'Australie 42, 609,	
—. Teneur en iode	520	628,	638
— minérales à l'Académie de Mêde-		du Mysore	62
cine	45	- de Santalum lanceolatum	63
— —. Propriétés des —	677	- de térébenthine	31
— résiduaires des cokeries	15	Essences. Microchimie	313
- sulfurées. Décomposition	457	Estomac. Diagnostic de la tuberculose	
Eanx-de-vie. Dosage du « non-al-			59
cool »	78	Leucopédèse gastrique. Etalonnage de la digitale. Constitution de la digitale.	59:
Echelles colorimetriques 53,	192	Etalonnage de la digitale	19
Ecole de perfectionnement des phar-	211	- des médicaments	17
maciens de réserve	209	des médicaments	20
- professionuelle d'herboristerie	212	Ether. Anesthesie par I	53
 — de préparateurs en pharmacie. 	212	 Effets de substânces ajoutées 	53
— — pour les employés de la dro-	210	Ether benzyl-cinnamique	60-
guerie	210	Ether-oxyde d'hydraie de cétone. 49,	59
— de médecine et pharmaciede Mar-	23	Ethers de l'acide nitrique	250
seille. — de Nantes. — de Tours. — pratique des Hautes Etudes. Technique physiologique.	140	Ethylène. Anesthésique	531
- ue Mantes	140	Eucarva divers 615,	616
mostione due Heutee Etudes Tech-	140	Euphorbia amygdaloides	139
nique obreiologique	46	— Cyparissias	429
- principale du Service de Santé de	70	Evernia Prunastri 578, 583,	664
 principale du Service de Santé de la Marine. d'application du Service de Santé 	143	Everniate de methyle (sparassol)	
la Marine	.40	579, 586,	661
militaire	239	Excitations intracutanées	335
militaire . — du Service de Santé militaire de		Excreta. Valeur énergétique . 183,	245
Lyon	23	Exercice illégal de l'art dentaire	258
Lyon	56	Exercice musculaire. Influence sur	
Enzymes. Activité et destruction	182	l'urine	18
	397	Expectorations. Teneur en chlorures.	519
— des drogues à anthraquinones. 39, Eosinophilie sanguine	677	Exploration biologique moderne	593
Ephedra divers 395.	526	- pulmonaire	523
Ephédrine 395,	526	Exposition de Turin	213
Action pharmacodynamique		— pulmonaire	266
329, 683, 684, 685,	686	— de genêt. Action	680
Action des doses répétées Action sur les sécrétions	64	- de genêt. Action	128
Action sur les sécrétions	63	- hypophysaire. Voir Hypophyse].	

I ABLE U	ES MATIERES (23
Pages.	
Extrait pituitaire. Action pharmaco-	Foyer médical franco-international.
dyoamique	61, 264
- placentaire et adrénaline 464	Fraudes et falsifications 54, 234
- surrénal	Fusanols 631, 634
autional	Fraudes et falsifications 54, 234 Fusanols
	Fuso-spirochétose
_	
F	
Facteur acide-base et tuberculose	G G
pulmonaire	
pulmonaire	
faculté de Medecine de Paris. Agré-	Galegine. Silitate de
gation de pharmacologie 69,	Galium Aparine. Présence d'aspérulo-
gation de pital macologie	side
- de Médecine et de Pharmacie de	Gaz du sang 238, 239
Lille	Echanges de — dans l'intoxication. 529
	- Melanges de
de Lyon	Géine (géoside)
de Pharmacie de Montpellier. Do- nation	
- de Pharmacie de Paris, Prix	Genêt, Action physiologique 680
— de Pharmacie de Paris, Prix	Génine. Action cardiaque 540
— — Société des Amis — 23 — — de Strasbourg	Gentiane. Racines de
- de Strasbourg	Géoside. Constitution 525
mixtes Liste des thèses	Girofle
Falkénbergia Doubletii 24	— sous-maxillaire
Falsifications de la feuille de Sabine. 19	Gincides de réserve 205
Recherche des fraudes et — 5 Traité des —	
—. Traité des — 23	
Farine. Valeur biologique 30	
— de lin déshuilée 48	
— de moutarde 25	Gintose
— — déshuilée 48	Glycémie
Farines de Légumineuses 188, 18	niluaneniniana 195
Féces. Dosage du calcium 24	Glycérophosphates de calcium 249
Fédération internationale pharmaceu-	
tique	
Fer. Dosage 24	
Elimination	Gonvo
- dans la nutrition	Casamasi tation 242
- dans les viandes 30	Goutte aigue, Traitement
Fermentation.Organismes spécifiques	
de la —	Cusions de casa Dash naha
	humaine
Ferments solubles des champignons.	Ja
248, 525, 60	Graminées indiennes
Fêtes jubilaires de la Nationale phar-	
maceutique helge et de l'Electa 24	Grindelia robusta
Féves Jacques	Caiana Danahalania
Fibres de Purkinje 54	
Fibrine dans lintoxication	— Lipoides
Filicine. Dosage 26	
Film sur les plantes médicinales 23	Guanidine. Intoxication 329, 536
Filtration par pâte à papier 24	Guinée, Bananes en — francaise 249
Floculation des seruids	
Flore de France 67	— Diplôme de pharmacien local 23
Finorose chez l'homme 67 Foie. Echanges chimiques 548, 52	
Foie. Echanges chimiques 518, 52	
—. Hypotention par l'extrait de — 12	
 Métabolisme dans les intoxica- 	н
tions	
Formiates de bismuth 6 Formol. Action myotique 254, 68	? I
Formol. Action myotique 254, 68	Haemadictyon amazonicum 341,
Caractérisation	6 Hanneton
Inactivation de l'adrénaline 6	3 Haschisch
Formulaire des Pharmaciens fran-	3 Haschisch
_ cais 213, 58	9 Hédéragénine
Formule sanguine 334, 67	
Fourrage easilé 48	4 Helix pomatia 238

P	ages.	l Pr	iges.
Helminthes. Action des camphres	464	Hyoscyamine. Action cardiaque	325
- Action de l'hexétone 461.	527	Hyperglycémie dans les dermatoses.	519
Hématonorphyrine 182, 392,	594	- par l'éphédrine	681
Hématoporphyrine 182, 392, Hémolyse. Etude de l'—	594	— par l'éphédriue	533
- Résistance à l'	530	Hyperglycorachie	255
Henné	511	Hyperthermie par injection de bleu.	323
Henné	566	l Hypertrophie rénale compensatrice.	600
Herboristerie. Ecole d'—	209	Bypnoanesthésiques	392
Hérédité tuberculeuse	59 9	Hypnotiques 169, 252,	538
Hexetone. Action anthelmintique	464	Hypochlorité de sodium	191
 Action pharmacodynamique. 126, 		Hypoglycémie par injection de phos-	
319, 325, 527,	539	phates	463
Hexoses. Absorption	241	— par le sulfate de galégine	603
Histamine. Action pharmacodyna-	070	- par l'Urtica dioica	463
mique 124, 335, 543,	679 679	399, 462,	463
mique	124	Dosage biologique	400
sur le tituscie risse	6×2	Pharmacodynamie. 318, 319, 320,	100
sur les sécrétions.	255	335,	464
- Fmnloi en médecine	72	- [Voir aussi : Extrait pituitaire].	
Emploi en médecine	326	Hypotenseurs. Codéine	604
Histidine et arginine	391	Ethers nitriques	250
Histidine et arginine	240	- Morphine	604
Histoire des sciences biologiques	600	Hypothermie et algidité	606
Histologie des tissus	678	Morphine	333
Histophysiologie du poumon	678	Hyssopns officinalis	314
Hommage à M. le professeur L. Gui-			
GWAND	161		
- aux morts de la pharmacie	238	1	
— d'un pharmacien belge à un soldat			
_inconnu	169		***
Homme. Présence de cuivre	235	Immunisation locale	596 112
Homoptérocarpine	394	Impétigo des lèvres	213
Hôpitaux de Paris. Association ami- cale des internes en pharmacie.	44	Importations	17
	**	Impulsion nerveuse et narcotine	62
masis de l'internat en piar-	115	Indes néerlandaises	302
macie	140	Indice d'argent des bases xanthi-	
Hormone folliculaire	592	ques urinaires	185
- ovarienne	393	- D. M. et arsénobenzènes 53,	245
— des parathyroïdes	239	— de phosphore nucléique	52
Hospices civils de Lyon, internat.	209	Industrie chimique. Evolution nou-	
Huile de cachalot	392	velle de l'— —	107
— de oade	58	Infection gonococcique	673 596
— —. Examen polarimétrique	58	Infections diverses	524
— de calmar	52 394	septicemiques urinaires Inhibition des muscles respiratoire	597
— de Datura alba	321	Tabibitian des museles	254
— de loie de morue 201,	317	manufactore	244
de Masonlodon hidans	392	Insectes. Pilules rongées par les —.	414
de noneffine	400	Insecticides Danger des	95
— bramen potarimetrique de calmar de Patura alba. de foie de morue. 237, de hanneton. de Mesoplodon bidens. de paraffine. pyrogénée de Thuya. de sésame. Recherche. Huiles d'animanz marins.	56	Inspection des Pharmacies	115
- de sésame. Becherche	246	Insuline, Action 254, 255, 319,	
Huiles d'animaux marins	5 1	320, 323, 397, 399, 529, 532,	533
essentielles 315,	319	- et diabéte 399,	605
— irradiées	255	- et glycolyse	244
— essentielles	594	Influence du Ni et du Co 52,	392
— de chioral			
Hydrates de carbone. Loi de leur	682	- Influence sur l'acétaldéhyde	460
	682	- et diabéte	324
	682 192	Répartition chez le chien	
formation	682 192 529	Répartition chez le chien Tolérance augmentée par la cho-	324 333
Hydrocarbures. Préparation	682 192 529 591	Répartition chez le chien Tolérance augmentée par la cho-	324 333 400
Hydrocarbures, Préparation Hydrogénation catalytique,	682 192 529 591 115	Répartition chez le chien Tolérance augmentée par la cho-	324 333 400 252
Hydrocarbures, Préparation Hydrogénation catalytique,	682 192 529 591 415 238	- Répartition chez le chien - Tolérance augmentée par la cho- lestériae - Traitement par l' - Variation salsonnière.	324 333 400
Hydrocarbures. Préparation Hydrogénation catalytique Hydrogéne dans le sang — sulfuré Intorication	682 192 529 591 115	- Proprietes chimique - Répartition chez le chien - Tolérance augmentée par la cho- lestérine - Traitement par l' - Variation saisonnière Internat en pharmacie des Asiles de	324 333 400 252 325
Hydrocarbures. Préparation	682 192 529 591 415 238 534	- Proprietes chimiques 25 Répartition chez le chien - Tolerance augmentée par la cho- lestériac - Vaitement par l'— - Vaitement par l'— - Internat on pharmacie des Asiles de Letine 45 des Honitaux de Paris 65.	324 333 400 252
Hydrocarbures. Préparation Hydrogénation catalytique. Hydrogéne dans le sang. — sulfuré. Intoxication Hydrologie. XII° congrès international	682 192 529 591 115 238 534 142	- Proprietes chimiques 25 Répartition chez le chien - Tolerance augmentée par la cho- lestériac - Vaitement par l'— - Vaitement par l'— - Internat on pharmacie des Asiles de Letine 45 des Honitaux de Paris 65.	324 333 400 252 325 262 115 140
Hydrocarbures. Préparation Hydrogénation catalytique. Hydrogéne dans le sang. — sulfuré. Intoxication. Hydrologie. XII* congrés internatio- nal Hydroxyl-tétraméthylxanthine.	682 192 529 591 415 238 534	Propriets chimques - 25, - 45, - 15,	324 333 400 252 325 262 115
Hydrocarbures. Préparation	192 529 591 115 238 534 142 251	- Proprietes chimitates 25 Répartition chez le chien - Tolérance augmentée par la cho- lestérie - Traitement par l' - Variation saisonnière. Internat en pharmacie des Asiles de la Seine. 45.	324 333 400 252 325 262 115 140

1,02,		a a a a a a a a a a a a a a a a a a a	120
Pag	es.	Pa	ges.
Intestin. Accoulumance à l'adréna-	1		
line	63		
line —. Action de l'adrénaline	119	L	
	400		
Action de la morphine	61		
— grėle 320, 326, 334,	462	Lactacidogéne	326
—. Pharmacodynamie de l'— isole,		Lactation et vitamine E	308
123, 253, 320, 324, 329, 462, 536, 682,	683	Lactone. Groupe — dans les aglu-	459
Prétendue action de la sécrétine.	124	Cones cardiaques	393
Intoxication cyanhydrique	529	Lait. Caséinate-phosphate de chaux.	51
- guandane 329.	536	- Dosage du calcium	241
— guanid que 329, — insu inienne	530		460
— par le manganèse	330	Pouvoir antirachitique 188, Teneur en vitamine C	240
- mercurielle 331,	544	—. Teneur en vitamine C	189
	325	- condense sucre	187
- oxycarbonee	676 329	- desséché	46
— phosphoree	336	— ecreme	524 247
Invertibrée Courdes — 497 959	325	— malté	525
Invertébrés. Cœur des —. 127, 252, Iode chez une algue	248	Laurier-carice	317
— dans les eaux	520	Laurier-cerise	582
— dans les eaux	192	— tartarea	582
Préparation de la teinture	564	Légion d'Honneur . 19, 43 68, 93,	
Iodométrie des alcaloïdes	520	— tartarea. Légion d'Honneur . 19, 43, 68, 93, 115, 164, 191, 208, 238,	259
Iodure de méthylène	305	Legislation et hygiene allmentaire .	46
Ions Ag. 327, — Ca. 124, — H. 75, 75, 75,	329 254	Legumineuses. Farines de — . 188,	189
— ta	250	— texiques. Leishmania Lépidoptères de l'Argentine	517 310
_ n	530	Légidentères de l'Argentine	601
Inéca Faux 347.	348	Leptoplana tremellaris	244
— K	347	Lésions oculaires naphtaliniques	324
Iris. Pharmacodynamie (de l'œil) Irradiation et lait	681	Leucémies à monocytes	677
Irradiation et lait 188,	240	Frantement	322
Irritants. Pharmacologie des 332,	534	Iraitement. Leucocytes. Action des sels d'alca-	
		101:1es	254
		Leucopédèse gastrique	593 112
j		Lévres. Impétigo des — Lévulose. Tolérance au — dans l'in-	112
•		toxication	687
		Libertés professionnelles et contrainte	
7. 3	59	syndicale 97.	137
Jaboty, Graine et huile	190	syndicale	660
Jesaconiune	528	Lichens colorants et lichens aroma-	
Action de la choline	528	tiques (Revue) 577, — divers	660
 Effet sur l'adrénalino-sécrétion . 	332	— divers	583 210
Retention d'acide urique Joncacées argentines	184	Lique des pharmaciens français	238
Joncacées argentines	601	Limaçons	243
Journées médicales marseillaises et		Lin. farine de — déshuilée	488
Juniperus divers	47 190	Linaria genistifolia	314
Juniperus divers	255	Lipoïdes ovariens et placentaires	679
Jurisprudence . 36, 58, 129, 196, Jus d'orange 191, — desseché	242	 Propriétés antirachitiques. 308, 	535
desséché	459	— do sang	238
- de tomate	191	Lippia nastulata	602
		Liquide cérébro-spinal 239, — tolliculaire	524 592
		Liquides biologiques. Analyse	238
		- cellulaires végétaux	192
К		Livre d'or des établissements Kunt-	
		MANN	113
Kamala. Kyste hydatique et —	309	macle	180
Kératine	328	Lobelanidine	396
Kichk. Le	27s 60	Lobeliding	396 396
Kératine Kíchk. Le Kola du Congo belge Krypton dans l'air atmosphérique	53	Lobélie, Alcaloides	248
Kyste hydatique et kamala	309	- du l' Congres pression de puarmacie Lobelanidine Lobelinine Lobelite Alcaloides Lobeline - Action pharmacologique 120, - Action pharmacologique 120,	396
Radiotherapie du	523	Action pharmacologique . 120,	
Kystes hydatiques. Perméabilité	523		688
— de l'épididyme	398	Leganine	311

. Pag	788. 1	Pr	ages.
Loi du 16 avril 1927, sur l'opium et	,	Mil-neuf-cent-vingt-sept	7
ses alcaloïdes	118	Mission de M. le Professeur Pribat	236
ses alcaloïdes	107	Mitragyne du Congo	310
- du 15 mars 1927, accordant une	- 1	Moelle. Pharmacodynamie 538,	539
majoration d'ancienneté	65	« Moira »	136
	525	Molécules métalliques complexes	331
Lucnon. Voyages d'études médicales.	166		520
Lumière solaire 187, — uitra-violette 237,	188	 Conjugués céruléo-molybdiques. 	590 677
Lymphe thoracique du chien	241 529	Monocytes, monocytoses Monophénols. Séparation	54
Lyse transmissible	598	Morphine. Action. 61, 251, 319, 323,	34
Lyse transmissible	330	332, 533,	539
	- 1	- comme hypotenseur	604
	- 1	Intoxication par la 61,	325
M	- 1	- Sensibilité à la	326
	- 1	 Sensibilité à la —	61
Madagascar. Sapindacées	59	Morphologie des spirochètes	309
Magnésiens divers 115, 306, 458,	590	Mort Pourquoi la?	96
- phosphines	674	Mouillage, remontage et coupage des	-
Magnésium en chimie organique	305	Mousse de Chêne	53
Ma Huang 395,	526	Mousse de Chéne 379.	665
Mahuha. Graines de —	526	Mouts	312
Maison de la Chimie 125,	159	Montarde. Farine de 251,	488 315
Maladie des conserves	187	- blanche	315
— de Parkinson	118	Mucoprotéines des limaçons	238
Malanylurée	319	Mucorinées. Nutrition azotée . 594,	603
Malonylurée	182	Muna-muna. Essence de	600
- Histoire du	187	Musa divers	249
Maltose. Synthèse du —	675	Musa divers	315
Manettia ignita 347.	349	Muscle. Pharmacodynamie. 124, 324,	
	330	528, 529, 532,	535
Marcellin ou Marcelin BERTHELOT? .	247	Muscles. Inhibition des —	254
Martinique. Production sucrière	116	Mutilés. Union des grands blessés,	139
Matière médicale. Traité de	112	— de la face	139 95
Médaille de l'Assistance publique .	259	 Union des Médecins — de guerre. 	128
Parameter 44, 192,	238	Mutualités en Allemagne	523
- BERTHELOT	68	Mycoses pulmonaires	463
- militaire 44	68	and the state of t	
— militaire	600		
Médecine. Precis annuel, 1926	49	N N	
Médecins mutilés de guerre	95		
 VIII^e salon des — 44, 70, 	160		324
Médicaments. Teneur en cendres	190	Naphtaline Lésions oculaires par la	311
— cardiaques 310, — nouveaux	397 161	Naphtoquinone Narcotine et impulsion nerveuse	62
Melissa officinalis	319	Narcotiques : 323, 327, 328,	538
	314		248
piperita	319	Nécrologie, Anore (G.) BALLAND (Autoine) BERNARD (Charles) BERTRELOT (Daniel) CONSERVEY (PRINCE)	454
- Pulegium	314	- Balland (Autoine) 18,	296
Mercure. Intoxication 331,	544	- Bernard (Charles)	264
 Salicylate de — 247, 	602	— Вектиелот (Daniel) 66,	372
 Sulfure de —	544		
Mercurimétrie	246	- COUTSILHAS (H.) - DORÉ (FJ.) - PLOBENCE (Albert) - LAURENCIN	237 237
Mérite agricole 68, 208,	259	- Dore (FJ.)	703
Mesoplodon bidens. Hulle de	392 307	- PLONENCE (Albert)	264
Métabolisme basal	239	- Morel (Jean)	44
Methemodiobine. Dosage	246	- Our reversal to	18
Méthode Gerber	213	- Quesneville	18
Méthodes antipaludiques	310	- VALEUR (Amand) 66.	224
— sérologiques	599	— Valeur (Amand) 66, Nickel, Dosage	244
— sérologiques	180	- et cobalt dans le pancréas	: 51
Methylene-amino-acetonitrile	386	 I — Influence sur l'action de l'in- 	-
 his-imino-diacétonitrile 	306	suline	395
Méthylalucoside-b	310	= - et diabéte	182
Microchimie des drogues	314		
- drs essences	315 591	62, 250, 251, 324, — et adrénalino-sécrétion. 63, 120,	320
Mida fernandeziana	610	- et aurenamo-secretion. 65, 120,	326

	'ages-		sges.
Nitium. Remèdes au	398	Oxyde de bismuth. Suspension hui-	
Nitrate (Sous-) de bismuth	54	leuse	56
Nitriles	50		591
Nitrite de n-butyle	240	- Fixation de l'	306
- de soude. Intoxication	245	Interication par l'	676
Noix de kola. Nominations d'agrégés. de professeurs. 20, 45, 69, 140, 192, et premotions de pharmaciens militaires	60	- de cyclohexène	246
Nominations d'agrégés	93	- de cycloheptène.	458
do professours 20 45 69 440 492	239	- de strychnine	61
-t promotions do phormacions	200	Oxysparteine	127
- et promotions de pharmaciens	215	Oxyopertonec	141
minimumes 24, 142, 100,	592		
	592		
Notes de jurisprudence. 36, 58, 129,		_	
196,	255	P	
— pratiques de science expérimen- tale 5, 53, 78, 226, Nourrissons. Selles des —			
tale 5. 53, 78, 226.	244		
Nourrissons Selles des -	188	Palmiers. Poudres de graines de	312
Spasmophilie des	188	Paludisme. Lutte contre le	310
Nonveau-nés. Croissance des —	525	Parantes Amulaca	182
nonveau-nes. Grossance des	525	Pancréas. Amylase	
Novarsénobenzol. Activité trypano-		- Secretion interne au	322
cide	256	- Teneur en nickel et en cobalt	54
cide	533	Papier monnaie. Bactériologie	522
Novocaine. Action	334	— de tournesol	582
	61	Parachlorophénol, Toxicité	463
Noyaux eccoproticophores 59,	397		333
Nutrition. Connaissances récentes sur		Paralysia générale	310
Pali antation of la (Dance) 207	433	Paralysie générale	603
l'alimentation et la — (Revue). 357, — azotée des Mucorinées 594,	603	Depont (unline diamine	118
- azotee des mucormees 594,		Paraphénylène-diamine	
- du poulet 237,	242	Parasympathicomimetiques.	320
		Parathyroides. Hormone des	239
		Para-tolyle	675
		Parfumerie. Taxe sur les produits	
0		de —	67
		Pâte à papier	246
		Paullinia	310
Donton divore	250	Pavots verts et pavots murs	190
Ocotea divers	306	Peau. Perte d'eau par la	530
Jetaunne-1,1	200		330
		Pelargonium graveolens, source de	
mine Eil. Lésions naphtaliniques	118	citron=ellol	469
Eil. Lésions naphtaliniques	324	Pelletierine. Action pharmacodyna-	
- Pharmacodynamie. [Voir Iris et		mique	517
 Pharmacodynamie, [Voir Iris et Pupille.] 		Pelletiérine. Action pharmacodyns- mique	
Enfs. Vitamine	241	médicale	90
Officiers de l'Instruction publique.		Pentaclethra filamentosa	59
68, 93, 191, 208,	238	- macrephylla. Pentamethylenetétrazol . 539, 542, Pentoses. Absorption. Pepsine en paillettes.	59
- de la Légion d'honneur 19, 43,	200	Pentaméthylánetétrazol 530 549	543
93, 164,	191	Pontage thromation	241
33, 104,		Pentoses. Absorption	8
- du Mérite agricole 68,	208	repsine en painettes	
Dieate de bismuth	608		116
Digodynamie Incographie splénique	327	Periploca græca	126
Incographie splénique	324		126
Drium. Exemption de droits – et insuline	118	Péristaltisme de l'intestin grèle. 326.	462
- et insuline	323		
Dr. Nouveau dérivé de l'—	458	Aspergillus	427
Drange Jus d' 191, 242,	459	Peroxyde de rubrène	50
Pranisation cornerative	137	Peste. Bacille de la —	598
Organisation corporative	590	Petasites officinalis	205
Organothérapie. Principes endocri-	000	pH. Echelles colorimétriques	53
nyanotherapie. Trincipes endocri-	57	pH du liquide cérébro-spinal	239
niens.		ph du inquiue cerebio-spinar	
rthographe rançaise	113	pH sanguin 188, 253, 323, Phanodorme	686 173
Os. Cendres des —	239	rnanodorme	113
Croissance des	183		
Osséine. Propriétés thérapeutiques. Ovaire. Hormone de l'—	398	tèle	304
vaire. Hormone de l'—	393	- coloniale	209
Lipoides de l'	679	- sèche	120
	254	— sèche	
Iwala Graines et huile	59	la Guyane	23
xalate d'ammoniaque. Solubilité.	210	Pharmaciens. Les assurances socia-	
formany	218	les et les — 145,	150
- ferreux	52	- Ligue des - français	210
xalemie. Oreinie *t		Ligue des — français	210
exydation par les hyménomycètes .	248		160
- permanganique de la pyridine	458	cins	100

P:	ages.	P	ages.
Pharmaciens. Situation matérielle	- 1	Pipéridine. Action	120
J.a. Jitaillante	31		517
des - détaillants	22	Dirette entematione	203
Societe dis agrees		Pit-it-in-	400
– de la Marine 143,	216	Pituitrine 254, 332, 399,	673
 militaires. Concours d'admission. 	167	Plantes alimentaires	
- Société d's - sgréés		Pipette automatique	20
24, 168,	215	- de Tartagal (Argentine)	601
- de réserve 65.	142		315
 de réserve		- médicinales. Production des es-	
211,	260	sences	319
- des troppes coloniales 168,	209		190
- des troppes commates 100,		- de France	72
harmacies, luspection des —	115	de Flance	239
- Repartuion du travail dans les		et aromatiques 213,	
^ <u> </u>	142	Plasma sanguin 253,	533
harmacographie (Traité de)	112		243
Pharmacologie. Abrégé de	456	Plomb dans l'organisme	328
L'en eignement de la	80	Action vasculaire	334
- BAle de la chimie dans la -	80	 Intexication par le — 330, 	336
- (Voir en particulier aux mots :		Podophylline	314
edednolina atnonina accasina accus		Poide enécifique Méthode de la	
aurenanie, atropine, cocarne, cocur,		goutte tomhante	459
epucarine, aypopayse, ioneriae,		D-D-11-th	306
muscle, nicotine, pilocarpine, qui-		Description mes	
		Poikilothermes	542 253
Pharmacopée allemande. Introduc-		- nerveux	203
tion a la —	518	Poisson. Consommation du	525
— internationale	200	Poivre noir	314
Phénol. action sur la circulation	543	Polarimètre	11
Phénolphtaléine. Do-age	313	Pollution des rivières	15
- tetraiodee disodique	593	Polycarpiques et Rhœadales	317
Phénylacétamides hypnotiques	252	Polyglobulie	680
Phányi amina aleagle	457	Polygonum Hydropiper	311
Phényl amino-alcools Philippines. Chenopodium ambro-	401	Pommade prophylactique	193
Philippines. Chenopourum ambro-	250	rommade prophylactica expérimen.	100
Stoides		- soufrée. Intexication expérimen-	534
Philosophie medicale	90	Porphyrine. Activation	
Phlorizine. Pharmacodynamie	255	Porphyrine. Activation	533
Phosphate d'histamine	326	Potasse. Dosage à l'état de bitar-	
Phosphates. Action hypoglycémiante.	463	Potassium. Action sur le cœur	55
de chaux du lait. libéres par le cerveau Phosphatide des laits. Phosphines.	51	Potassium. Action sur le cœur	251
_ libéres par le cerveau .	534	sur le muscle 530,	532
Dhoenhatide dec laits	183	et natrition	243
Dhaenhinae	674	- chez les végétaux	602
Dhoseho coninguée cérul/o molybdi	014	- et nutrition	608
Phospho-conjugués cérul(o-molybdi- ques Phosphore. Assimilation du —	590	Poudre de digitale. Stabilité de la	
ques		rougie de digitale. Stabilité de	400
Phosphore. Assimilation du —	460	14	604
- Bîlans et rapports phosphorés		Pondres de graines de Palmiers	312
392,	594	Pondres de grames de Paniners	312
- Dosage	245	Poulet. Nutrition du 237,	242
— du lait	460	Poumon et coagulation du sang	307
— minéral du sang	239	- Exploration physique	525
— nuclé:que des tissus 52.	594	- Histophysiologie du	678
— organique urinaire	461	Pourquoi la Mort?	98
- total du lait	183	Ponyoir rotatoire spécifique	5
Photogensibilisation 399	594	- zymosthénique	677
Physiologie. Xll* Congrès interna-		Pracachy Graines et huile	59
Physiologie. XII* Congrès interna- tional. — Ecole pratique des Hautes Etu- des.	37	Précipitation amorcée. Dosages par	
Cook and an Ilenter Pter	31		247
- Ecole pratique des nautes-Etu-		Préparations ergotées 334,	463
des. Phytostérol irradie 239,	46	Preparations ergottes 334,	252
	308	Principes endocriniens 57, Prix de l'Académie des Sciences. 238,	259
Phytothérapie. Précis de	234	Prix de l'Academie des Sciences. 236,	258
Picralima Klaineana	310	- de la Faculté de Pharmacie de	
Pilocarpine. Action cardiaque. 120,	678	Paris	260
sur l'intestin		Paris	259
Action sur les muscles gastriques.	122	- Houzeau	238
- Action sur la punille. 60, 680.	681	- de l'internat en pharmacie	140
Chlorhydrate de - '24	605	- Lasserre	260
- Docume de la	151	- LONCHAMPT	259
Upparalyzámia par la 193	533	- Massot	141
Hypergrycemie par la 125,	325	Manuray	238
sur l'int-stin Action sur les muscles gastriques. Action sur la pupille. 60, 680, Chlorbydrate de - 224, Dos-ge de la - 24, Hyperglycémie par la - 125, dans la blennorragie.	325	Montron	200
		- ue la Societe de Medecille Milli-	20
gées par les insecles	414	taire française	
Pinocamphon	331	Produits de parlumerie. 18xe	67

	iges.		ges.
Professeurs suppléants. Décret du		Rate. Spléno-contraction	680
riolesseurs suppleants. Decret du	45	Po-one ultre mielete	398
6 février 1927	43	Rayons uttra-violets	
Promotions et nominations de phar-		nayons A et aurenammemic 310,	334
maciens militairs, 24, 142, 108,	215	— et sécrétions	463
Propionates de hismuth	65	Activation de la porphyrine	533
Propolis	602	Réactif de BRENSWIK	315
Propons	102	Disease de Decessia	91
Proprieté et gestion indivisibles, en		Réaction de Botelno	
pharmacie 58,	196	— de Borntraeger , .	191
Propylène, an sthésique	165	- de Faught, pour l'acétone	247
Propylène, an sthésique	526	- ionique des eaux	457
District of Costs Assessed to be a because	392	- de Malaquin, pour la strychnine.	£89
 Dérivés a forte teneur en brome. 	392	- de Malaquis, pour la strychille.	COS
- Dosage de la tyrosine et ce l'his-		Réactions de HECHT, de VERNES, de	
tidine 250.	241	WASSERMANN	599
- de l'écorce de robinier	191	- d'opacification	522
de le graine de acton	191	Réfractamétria 219	520
- de la graine de coton	243	Di-marting 110	320
— Régimos riches en —		Régimes alimentaires artificiels. 182,	
 Valeur d'entretien des — 	242	188, 189,	309
Proteus vulgaris	486	- chez les diabétiques	600
Pseudo-nelletiérine 151	252		525
Paiasins	327	rachinigánue 920	436
Psicaine		— rachirigénes 239, — riches en protéincs	
Ptyaline renforcée par adrénaline	119	- riches en proteincs	243
Pupille. Action de l'atropine, etc. 680,	681	Réglementation des sérums, vaccins	
 Action de la cocaine 60, 	681	et produits opothérapiques	201
Action du formel 254,	681	- des prix de vente	60
Action de la milesennine CO	681	- des substances vénéneuses 184,	217
 Action de la pilocarpine 60, 		- ues sonstances venencuses 104,	
Purgatifs	333	Rein. Hypertrophie et hyperactivité.	600
Puya volcanensis	602	- isole. Action des dregues 534,	535
Pyramidon. Action du	539	Action des extraits hypophy-	
Solubilité dans l'eau	545	onizes 100	462
D-stables in catality	100	saires	534
Pyrethre insecticide		du novasuroi 400,	
Pyridine. Oxydation permanganique.	458	 Actions physiques et chimiques. 	535
Pyridyl-x-pyrrolidine	592	- [Voir Diurise et Secrétion].	
		Répartition des heures de travail en	
		pharmagia 04	142
		pharmacie	309
0		Reproduction et vitamine E	325
		Respiration. Action de l'hexétone.	
		Responsabilité médicale	23
		Responsabilité médicale	23
Québrachine	324	Responsabilité médicale	23 129
Québrachine	324 135	Responsabilité médicale	23 129 72
Québrachine	324 135	Responsabilité médicale	23 129 72 248
Québrachine	135	Responsabilité médicale	23 129 72 248 317
mique 123, 125, 254.	135 539	Responsabilité médicale	23 129 72 248 317 313
mique 123, 125, 254, Ouinine. Action des sels de — 251,	135 539 254	Responsabilité médicale	23 129 72 248 317
Quinidine. Action pharmacodyna- mique 123, 125, 254, Quinine. Action des sels de — 251,	539 254 51	Responsabilité médicale — du pharu acien	23 129 72 248 317 313 605
Quinidine. Action pharmacodyna- mique 123, 125, 254, Quinine. Action des sels de — 251,	539 254 51 591	Responsabilité médicale — du pharu acien. Revue des Fraudes. Rhamnodiastase — Rhoadales — Rhubarhe — 311, Rhumatisme. Traitement — 603, Rica-rica. Essurce de — —	23 129 72 248 317 313 605 602
Quinique	539 254 51	Responsabilité médicale	23 129 72 248 317 313 605 602 191
Quinique	539 254 51 591	Responsabilité médicale	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581
Quindine. Action parmacodyna- mique 123, 125, 254, Quinine. Action des sels de — 251, — et uréthane	539 254 51 591 523	Responsabilité médicale du pharo acen. Revue des Fraudes. Rhammodiastase Rhammodiastase 311, Rhumarhe 311, Rhumarhe 311, Rhumarhe 603, Ricarica Essance de Robinia "Seude-acecia 800 cella foi tague! 377	23 129 72 248 317 313 605 602 191
Quinndine Action paarmacouyna- mique	539 254 51 591 523 462	Responsabilité médicale du pharo acen. Revue des Fraudes. Rhammodiastase Rhammodiastase 311, Rhumarhe 311, Rhumarhe 311, Rhumarhe 603, Ricarica Essance de Robinia "Seude-acecia 800 cella foi tague! 377	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581
Quintaine. Action pasrmacodyna- mique. 123, 125, 234, Quinine. Action des sels de — 251, — et uréthane. Quinone. Synthèse de la —. Quinosol. Quinquina. Action sur le cœur, 128, —. Action sur l'utérus.	135 539 254 51 591 523 462 123	Responsabilité médicale du pharo acen. Revue des Fraudes. Rhammodiastase Rhammodiastase 311, Rhumarhe 311, Rhumarhe 311, Rhumarhe 603, Ricarica Essance de Robinia "Seude-acecia 800 cella foi tague! 377	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 601
Quintaine. Action pharmacodyna- mique. 123, 125, 234, Quinine. Action des sels de — 251, et uréthane. Quinone. Synthèse de la —, Quinone. Synthèse de la —, Quinosol Quinquina. Action sur le cœur, 128, 323, — Action sur l'utérus — Association de producteurs de —.	135 539 254 51 591 523 462 123 105	Responsabilité médicale - du plara noien. Au plara noien. Rhamnodisatase Rhamnodisatase Rhusharhe n. 311, Rhusharhe n. 711tenent. 603, Ricarion. Essa rue de Robinia Pseudo-accia hoccella Montagnei. 517, Rouget de l'homme.	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596
Quintaine. Action pharmacodyna- mique. 123, 125, 234, Quinine. Action des sels de — 251, et uréthane. Quinone. Synthèse de la —, Quinone. Synthèse de la —, Quinosol Quinquina. Action sur le cœur, 128, 323, — Action sur l'utérus — Association de producteurs de —.	539 254 51 591 523 462 123 105 247	Responsabilité médicale — du plaru acien. Revue des Fraudes. Rhammodisatase	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 596
quintaine. Action paarmacotyna mique. 123, 125, 254, Quimine. Action des sels de — 251, — et urelhane. Quinous. Synthèse de la — Quinous. Action sur le cœur. 128, — Action sur lutérus. — Action sur lutérus. — Association de producteurs de —. — Préparations de —.	135 539 254 51 591 523 462 123 105	Responsabilité médicale — du plaru acien. Revue des Fraudes. Rhammodisatase	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 601 596 596
uuniane. Action paarmacolya. mique. 123, 125, 225, mique. 123, 125, 225, mique. 123, 125, 225, mique. 124, 125, 125, 225, mique. 125, 125, 125, 125, 125, 125, 125, 125,	539 254 51 591 523 462 123 105 247 120	Responsabilité médicale du pharu sectens. Au para sectens. Rhammodistate Rhammodistate Rhamharb 7311. Rhusharbs Traitement 331. Rica-rica. Response de	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 601 596 50
quintaine. Action paarmacotyna mique. 123, 125, 254, Quimine. Action des sels de — 251, — et urelhane. Quinous. Synthèse de la — Quinous. Action sur le cœur. 128, — Action sur lutérus. — Action sur lutérus. — Association de producteurs de —. — Préparations de —.	539 254 51 591 523 462 123 105 247	Responsabilité medicale du pares accient. du phers accient. Rhammodistate Fhosedales 311. Rhummalisme. Traitement 603, Rica-rica. Exarne de Rolinia Praedo-accies 111. - Linctoria. - Linctoria	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 596 50 173
uuniane. Action paarmacolya. mique. 123, 125, 225, mique. 123, 125, 225, mique. 123, 125, 225, mique. 124, 125, 125, 225, mique. 125, 125, 125, 125, 125, 125, 125, 125,	539 254 51 591 523 462 123 105 247 120	Responsabilité medicale du pares accient. du phers accient. Rhammodistate Fhosedales 311. Rhummalisme. Traitement 603, Rica-rica. Exarne de Rolinia Praedo-accies 111. - Linctoria. - Linctoria	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 596 50 173
uuniane. Action paarmacolya. mique. 123, 125, 225, mique. 123, 125, 225, mique. 123, 125, 225, mique. 124, 125, 125, 225, mique. 125, 125, 125, 125, 125, 125, 125, 125,	539 254 51 591 523 462 123 105 247 120	Responsabilité medicale du pares accient. du phers accient. Rhammodistate Fhosedales 311. Rhummalisme. Traitement 603, Rica-rica. Exarne de Rolinia Praedo-accies 111. - Linctoria. - Linctoria	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 596 50 173
Quindias Action partiacovyna- Quindias Action des sels de 251, et urchane Quinons. Synthèse de la — Quinons. Synthèse de la — Quinons. Tutéras	539 254 51 591 523 462 123 105 247 120	Responsabilité medicale - du phera sociena. - du phera sociena. Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase - di	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 596 50 173 118 543
uuniane. Action paarmacolya. mique. 123, 125, 225, mique. 123, 125, 225, mique. 123, 125, 225, mique. 124, 125, 125, 225, mique. 125, 125, 125, 125, 125, 125, 125, 125,	539 254 51 591 523 462 123 105 247 120	Responsabilité médicale du pharu accien. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Rubaharbe. 311, Rhomatisme. 140, 140, 140, 140, 140, 140, 140, 140,	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 50 173 118 543
Quindias Action partiacovyna- Quindias Action des sels de 251, et urchane Quinons. Synthèse de la — Quinons. Synthèse de la — Quinons. Tutéras	539 254 51 591 523 462 123 105 247 120	Responsabilité medicale - du phera sociena. - du phera sociena. Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase Rhammodisatase - di	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 596 50 173 118 543
Quindias Action partineovyna- Quindias Action des sels de — 251, — et uréshane Quinons. Synthèse de la —	135 539 254 51 591 523 462 123 105 247 120 392	Responsabilité médicale du pharu accien. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Rubaharbe. 311, Rhomatisme. 140, 140, 140, 140, 140, 140, 140, 140,	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 50 173 118 543
Quindias Action partineovyna- Quindias Action des sels de — 251, — et uréshane Quinons. Synthèse de la —	135 539 254 51 591 523 462 123 105 247 120 392	Responsabilité médicale du pharu accien. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Rubaharbe. 311, Rhomatisme. 140, 140, 140, 140, 140, 140, 140, 140,	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 50 173 118 543
Quindias Action partineovyna- Quindias Action des sels de — 251, — et uréshane Quinons. Synthèse de la —	135 539 254 51 591 523 462 123 105 247 120 392	Responsabilité médicale — eu pharu sectens. hammodistrate Rhomadales Rhuharbs Rhumatines Traitement 311, Rhumatines Traitement 605, Robinité Pesudo-acacia hoccella Montagnei. — Unictoria. — 577, Rouget de l'homme. — du pere Rubréne. — Rutonia. Rutonia. Rutonia. Rythme cardique. — de l'inlestin grite. — du posit	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 50 173 118 543
unidias Action partiaceviya- Quiniona. Action des sels de 2. 25. — et uréshane Quinons. Synthèse de la — . — Quinons. Synthèse de la — . — Quinons. Synthèse de la — . — Action sur luctras — Respiration de producteurs de — . — Préparation de producteurs de — . — respiratoire dans le choc.	135 539 254 51 591 523 462 123 105 247 120 392	Responsabilité médicale du pharu accien. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Revus des Frandes. Rubaharbe. 311, Rhomatisme. 140, 140, 140, 140, 140, 140, 140, 140,	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 50 173 118 543
Quindina Action partineovyna. Quindina Action des sels de — 251, et ureihane Quinons. Synthèse de la —	135 539 254 51 591 523 462 123 105 247 120 392	Responsabilité médicale — eu pharu sectens. hammodistrate Rhomadales Rhuharbs Rhumatines Traitement 311, Rhumatines Traitement 605, Robinité Pesudo-acacia hoccella Montagnei. — Unictoria. — 577, Rouget de l'homme. — du pere Rubréne. — Rutonia. Rutonia. Rutonia. Rythme cardique. — de l'inlestin grite. — du posit	23 129 72 248 317 313 605 602 191 581 581 596 50 173 118 543
Quindias Action partineocytas Quindias Action des sels de — 201, et urelhane Quinons. Synthèse de la — Quinquina. Action sur le cœur, 128. Action sur le cœur, 128. Action sur l'ecur, 128. Action sur l'ecur, 128. Action sur le cœur, 128. Action sur l'ecur, 128. Rechianesthésie Rachitisme. Substances antirachii- ques . 209, 240, 253, 308, 309, 309.	135 539 254 51 523 162 123 105 247 120 392 524 535	Responsabilité médicale eu pharu accents. eu pharu accents. hhammodistrate	23 129 72 248 317 313 605 491 581 601 581 596 50 50 173 123 680
Quindias Action partineocytas Quindias Action des sels de — 201, et urelhane Quinons. Synthèse de la — Quinquina. Action sur le cœur, 128. Action sur le cœur, 128. Action sur l'ecur, 128. Action sur l'ecur, 128. Action sur le cœur, 128. Action sur l'ecur, 128. Rechianesthésie Rachitisme. Substances antirachii- ques . 209, 240, 253, 308, 309, 309.	135 539 254 51 523 162 123 105 247 120 392 524 535 436	Responsabilité médicale du para sectens. - du para sectens. Rhammodistate Rhammodistate Rhamhodistate Rhamhodistate Rhamhodistate Rhamhodistate Rhamhodistate Rhamhodistate Rhamhodistate - du para Robinia Pseudo-acacia hoccella Moutaguei - 377, Rothschidis Rouget de Ihomme. - du perc Rutonal Rutonal Rutonal Hutonal Hutonal Hutonal S S Sahine, Falsifications.	23 429 248 317 313 3605 491 581 586 596 500 173 418 543 3680
Quindias Action partineocytas Quindias Action des sels de — 201, et urelhane Quinons. Synthèse de la — Quinquina. Action sur le cœur, 128. Action sur le cœur, 128. Action sur l'ecur, 128. Action sur l'ecur, 128. Action sur le cœur, 128. Action sur l'ecur, 128. Rechianesthésie Rachitisme. Substances antirachii- ques . 209, 240, 253, 308, 309, 309.	135 539 254 511 591 523 105 247 120 392 524 535 436 393	Responsabilité médicale du phero accion. du phero accion. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammatinne. Traitement 603, Rica-rica. Exarne de — Robinia Preudo-accion. — tincteria — — Pero yde de — — Sabine. Paisferaine. S Sabine. Paisferaine. S Sabine. Paisferaine.	23 429 72 248 317 313 605 191 581 596 506 173 118 543 123 680
Quindias Action partineocytas Quindias Action des sels de — 201, et urelhane Quinons. Synthèse de la — Quinquina. Action sur le cœur, 128. Action sur le cœur, 128. Action sur l'action sur l'action sur l'action de producteur de de l'action de l'action sur l'ac	135 539 254 51 523 162 123 105 247 120 392 524 535 436	Responsabilité médicale du phero accion. du phero accion. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammatinne. Traitement 603, Rica-rica. Exarne de — Robinia Preudo-accion. — tincteria — — Pero yde de — — Sabine. Paisferaine. S Sabine. Paisferaine. S Sabine. Paisferaine.	23 429 72 248 317 313 605 191 581 596 506 173 118 543 123 680
Quindias Action partineovyna. Quindias Action des sels de — 201, et ureihane Quinons Synthèse de la — . Quinons Synthèse de la — . Quinquina Action sur le cœur, 128. Action sur lutirus 323. Action sur lutirus 323. Action sur lutirus 323. Action sur lutirus 424. Action sur lutirus 424. Rechianesthésie Rachitisme. Subdances untirachif- ques 202, 203, 203, 208, 204, experimental . 182, 244, experimental . 182, 244, Radiothérapie du kyste hydrálique.	135 539 254 511 591 523 105 247 120 392 524 535 436 393	Responsabilité médicale du phero accion. du phero accion. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammodistate Fhosadaic 311. Rhammatinne. Traitement 603, Rica-rica. Exarne de — Robinia Preudo-accion. — tincteria — — Pero yde de — — Sabine. Paisferaine. S Sabine. Paisferaine. S Sabine. Paisferaine.	23 429 72 248 317 313 605 191 581 596 506 173 118 543 123 680
Quandana Action partnecevirus Quinline. Action des sels de — 231, et ureihane Quinons. Synthèse de la — 20, unionas. Synthèse de la — 20, uniquias. Action sur le cœur. 128, — Action sur l'uter. 233, — Action sur l'uter. 233, — Action sur l'uter. 233, — Action sur l'uter. 234, — Association de producteurs de — Quotient métabaliques. — respiratoire dans le choc R Rachinesthésie Rachinesthés	135 539 254 51 591 592 462 123 105 247 120 392 524 524 535 436 393 523	Responsabilité médicale du para sectens	23 429 72 248 317 313 313 605 605 605 506 506 507 118 543 412 680 508 680
Quandana Action partnecevirus Quinline. Action des sels de — 231, et ureihane Quinons. Synthèse de la — 20, unionas. Synthèse de la — 20, uniquias. Action sur le cœur. 128, — Action sur l'uter. 233, — Action sur l'uter. 233, — Action sur l'uter. 233, — Action sur l'uter. 234, — Association de producteurs de — Quotient métabaliques. — respiratoire dans le choc R Rachinesthésie Rachinesthés	135 539 254 51 591 592 462 123 105 247 120 392 524 524 535 436 393 523	Responsabilité médicale eu pharu accents eu pharu accents. Bhammodistrate	23 129 248 317 313 313 605 602 191 581 601 596 50 173 118 543 123 680
Quindian Action partineovyna. Quindian Action des sels de — 201, et ureihane Quinone Synthèse de la — 102, Quinquina Action sur le cœur, 128, Action sur le cœur, 128, Action sur le ruteria 233, Action sur le ruteria 233, Action sur le cœur, 128, Préparations de — Quotient métabilique — Préparations de — Quotient métabilique — repristoire étaits le choc. R Rachitanesthésie Rachitanesthésie 182, 242, ques 202, 240, 253, 388, 388, 460, expérimental . 182, 242, Radiothérapie du kyste hydalique.	135 539 254 51 523 462 123 105 247 120 392 524 535 436 393 523 553	Responsabilité médicale eu pharu accents eu pharu accents. Bhammodistrate	23 429 72 248 317 313 313 605 602 191 581 601 596 596 596 596 602 173 118 543 123 680
Quindina Action partnecovjundina (Section partnecovjundina). Action the sels de — 231, et ureihane (Junosa Synthèse de la Quinquina Action sur le cour. 128, 233, — Action sur l'utérus 233, — Association de producteurs de — Quotient métabalique. — respiratoire dans le choc. — respiratoire dans le choc. — Redictisme. Substances antirachitisme. S	135 539 254 51 521 521 122 123 105 105 217 120 392 524 535 436 436 436 436 436 437 437 438 438 438 438 438 438 438 438	Responsabilité médicale du para sacient. - du phera sacient. Rhammodisitate Richardis Richardis - discontinue Sacient Sa	23 129 72 248 317 3605 602 191 581 581 596 50 50 173 312 680
Quindian Action partineovyna. Quindian Action des sels de — 201, et ureihane Quinone Synthèse de la — 102, Quinquina Action sur le cœur, 128, Action sur le cœur, 128, Action sur le ruteria 233, Action sur le ruteria 233, Action sur le cœur, 128, Préparations de — Quotient métabilique — Préparations de — Quotient métabilique — repristoire étaits le choc. R Rachitanesthésie Rachitanesthésie 182, 242, ques 202, 240, 253, 388, 388, 460, expérimental . 182, 242, Radiothérapie du kyste hydalique.	135 539 254 51 591 591 592 462 123 392 524 535 436 393 523 533 523 533 523 523	Responsabilité médicale du pharu souceas du pharu souceas Rhammodisatase Rhomadales	23 129 248 317 3605 605 596 596 596 596 173 118 123 680 190 312 680 190 312 602 596 602 596 602
Quindias Action partineovyna. Quindias Action des sels de — 251, et urelhane Quinons. Synthèse de la — 26, Quinquina. Action sur le cœur, 128, Action sur le cœur, 128, — Action sur le ruleriu — 325, — Action sur le cœur, 128, — Action sur le cœur, 128, — Action sur le cœur, 128, — Préparations de — Quotient métabalique. — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	135 539 254 51 521 521 122 123 105 105 217 120 392 524 535 436 436 436 436 436 437 437 438 438 438 438 438 438 438 438	Responsabilité médicale du pharu souceas du pharu souceas Rhammodisatase Rhomadales	23 129 248 317 3605 605 596 596 596 596 173 118 123 680 190 312 680 190 312 602 596 602 596 602
Quindina Action partnecovjundina (Section partnecovjundina). Action the sels de — 231, et ureihane (Junosa Synthèse de la Quinquina Action sur le cour. 128, 233, — Action sur l'utérus 233, — Association de producteurs de — Quotient métabalique. — respiratoire dans le choc. — respiratoire dans le choc. — Redictisme. Substances antirachitisme. S	135 539 254 51 591 591 592 462 123 392 524 535 436 393 523 533 523 533 523 523	Responsabilité médicale du para sacient. - du phera sacient. Rhammodisitate Richardis Richardis - discontinue Sacient Sa	23 129 72 248 317 3605 602 191 581 581 596 50 50 173 312 680

Pa	ages.	Pa	ges.
Salol, comme antiseptique	461	Sérums, vaccins et produits opothé-	
Salon. Le VIII: - des Médecins. 44,		rapiques	201
70,	160	- nathologiques	598
Salvia officinalis	319	pathologiques	522
Calamana.	544	- therapeutiques. Préparation et pu-	
Salyrgan	245	rification 20.	522
Sang. Acide unique	253	rification	594
- Alcalinité	520	Silico-tungstates de pilocarpine et	004
- A10001	307	de pelietiérine	151
- Coagulation		de penetionie	117
- Composition du 321, 322,	334	Sirops médicamenteux	236
Gaz et electrolytes	238	Sirtal. Sitodrepa paniceum	
- Glycolyse	244	Sitourepa paniceum	576
Lipoïdes	238	Société des Amis de la Faculté de	05
pH sanguin 188, 323,	686	Pharmacie de Paris	25
	185	— de Médecine militaire française	20
- Substance nouvelle	237	- de Pharmacie de Paris	69
 Teneur en sucre 183, 184, 	244	— des Pharmaciens agréés	22
- Thiasine	244	Sodium chez les plantes 527, Soja. Protéines du —	602
- Voir aussi : Plasma et Sérum		Soja. Protéines du	242
Santal d'Australie. Essence de		Soleil. Carence solaire et infection.	187
42, 609,	628	Soleil. Grand — (Helianthus)	117
dn Mysore. Essence	629	Solubilité de l'oxalate d'ammoniaque.	210
- ronge	394	- du pyramidon dans l'eau	545
- rouge	630	- du sublimé corrosif	248
	394	Solution de DAKIN et borax	36
Santalols \(\alpha \text{et } \beta \). \(630, \) Santalnm Cygnorum. \(42, 613, \) Santalum lancolatum. \(42, 612, \) - spicatum. \(42, 611, \) - divers.	631	Somnifène 171,	533
Santalam Cumorum 42 613	616	Soutre du foie	593
Santalum lancaolatum 42 619	624	— de l'insuline	324
onicatum 42, 614	616	— de la surringle	519
- spicatom	613	- total de la terre	674
Sapindacées de Madagascar	59	Sons-nitrate de bismuth	54
Consultation of Management	530		661
Saponine. Hémolyse par la —	328	Sparassol	386
Influence de la		- [Voir E verniste de meinyre]. 515,	000
Saponines Hédéragenine)	526	Sparteine. Action pharmacodyna-	531
Satureia engenioides	600	Spasmophilie du nourrisson	
Scapioside	310		188
Scarlatine 398, 596,	597	Spécialités pharmaceutiques, lmpôt	17
Science. La — et ses applications	515	sur les —	
Sciences biologiques. Histoire des —.	600	Spectres ultra-violets 310.	392
Scillarène Pharmacologie	608	Spirochetes. Morphologie	309
Scille. Composition	118	Spirochetoses bronchiques 523,	524
Scille. Composition	328	Spléno-contraction	680
Scorbut moderne	187	Stabilisateurs pour l'eau oxygénée .	57
Scorpion. Venin de	63	Stabilisation du boumon planc	311
Scrophularia nodosa	314	Stagiaires, Inscription des — en phar-	
Secours Mutuels. Convention avec		macie	208
les Sociétés de	174	Standardisation des substances thé-	
Sécrétine 124,	322	rapeutiques 177, 334, 462, Statue. La — de PARMENTIER	163
Sécrétion biliaire	319	Statue, La - de PARMENTIER	49
Sécrétion biliaire	254	Stérilisation par l'autoclave	647
	252	Sticta pulmonacea 581,	583
- rénale	333	Stomatite herpetique	138
- des sucs digestifs	275	Stovarsol et paralysie générale	603
Sécrétions internes et foie	529	Strontium dans l'eau de mer	246
Selles des nourrissons,	188	Stropbanthus. Les - dans la théra-	
	314	pentique	465
Semen-contra	191	peutique	
Sensibilisation anaphylactique. 60%,	605	dynamique	125
- par la lumière 392,	594	Strophantine. Action surle cœur. 536.	540
Septicémies blennorragiques	665	Action sur l'intestin	683
-, Infertions repticémiques	521	P.4counties	328
Cinc diamentia is la sychilia 199	597	Résorption	540
Séro-diagnostic de la syphilis. 522, Sérologie. Méthodes diverses	599	Strychnine. Action pharmacodyna-	040
	20	prime. Action pharmacodyna-	538
Revue de	596	mique 253, 397, 530, — Cacodylate de —	192
Sérothérapie du rouget		— cacodynate de —	602
- de la scarlatine	597	— et brucine	
Sérum. Floculation du — cancéreux.	598	Convulsions par la	535
- antigonococcique	605	Caractérisation	689 251
- sanguin d'un brightique	462	Sels de	
Dosage des chlorures	520	Toxicité du N- oxyde de	61
et alcaloïdes	687	Stupéfiants. Les —	304

P	ages.		ages
Suhlimé. Solubilité du	248	Thiophène. Action du	322
Substances vénéneuses. Réglemen-		Thio-sulfate cupro-ammoniacal	602
tation	184	Thuya. Huile pyrogénée	56
Sucre. Production du	116	Thyréoidine	330
Débit hépatique du	335	Thyréoldine	
- dans l'intoxication guanidique	329	nisme	61
- dans lintoxication guantique	320	Action de l'atropine.	125
- du sang	184	- Action of Latropine	332
- dans turine	312	Dosage pharmacologique	528
		Innervation	
Sucres. Absorption intestinale	241	Préparations pauvres en iode	530
- Les - et leurs dérivés	587	Thyroxine. Action de la	529
Sulfate d'atropine 120, — de galégine	589	Tinea pellionella	576
— de galégine	603	Tissu cancéreux	594
— de sparteine	127	Tissus. Destruction des substances	
- de zinc	319	chimiques par les —	536
Sulfates. Dosage	237	- Réactions réciproques	678
Sulfocyanure. Action musculaire. 534,	535	Todarus sagittatus	52
Sulfure de mercure. Toxicité	544	Toddalia aculeata	314
Suppositoires. Conservation	395	Tomate. Jus de	191
Surrénales 118, 120, 332, 519,		Tournesol ou grand soleil	117
528, 530,	682	Tournesol. Papier de	582
- Poedres de	263	Toxicomanies	673
Suspensions huileuses de hismuth .	56	Toxine phallinique. Action	61
	678	Toxines. Leur recherche	305
Sympathèses histologiques	010	Toldies. Leui Techerche	126
Syncope a trénalino chloroformique	539	- microbiennes	120
63, 254,		Transposition de groupements fonc-	
- nicotino-chloroformique	63	tionnels	115
Syndicat général de la Droguerie		Transposition moléculaire	458
française	22	— semi-pinacolique	457
- des Médecins de la Seine	249	Travail dans les pharmacies 94,	142
Synthaline	606	Trichlorethylene	168
Syphilis. Séro-diagnostic 522,	597	Tricrésol-sulfonate de calcium	236
		Trilaurine. Source de	526
		Triméthylarsine	675
			310
Т		Tropine Action de la base -	
т		Tropine. Action de la base —	121
	313	Tropine. Action de la base — Troubles circulatoires causés par les	121
Tablettes à la phénal-phialéine	313	Tropine. Action de la base — Troubles circulatoires causés par les	121
Tablettes à la phénal-phialéine	314	Tropine. Action de la base —	300 330
Tablettes à la phénal-phialéine	314 566	Tropine. Action de la base —	300 330 256
Tahlettes à la phénol-phtaléine	314 566 602	Tropine. Action de la base —. Troubles circulatoires causés par les coprins. Trypan-hlau. Anémie par le —. Trypanosoma Brucei. —. equiperdum.	300 330 256 256
Tahlettes à la phénol-phtaléine. Tamarin. Pulpe de —. Tamus communis Tanin comme antioxygène Dosage par le tunsgate de Na.	314 566 602 313	Tropine. Action de la base —. Troubles circulatoires causés par les coprins. Trypan-hlau. Anémie par le —. Trypanosoma Brucei. — equiperdum. Tuherculose. Virus et hérédité.	300 330 256 256 599
Tahlettes à la phénol-phtaléine. Tamarin. Pulpe de —. Tamus communis Tanin comme antioxygène —. Dosage par le lunsgate de Na. Tartrobismuthate de K. 607,	314 566 602 313 608	Tropine. Action de la base —. Troubles circulatoires causés par les coprins. Trypan-hlau. Anémie par le —. Trypanosoma Brucei. — equiperdum. Tuherculose. Virus et hérédité.	300 330 256 256 599 604
Tahlettes à la phénol-pitaléine	314 566 602 313 608 459	Tropine. Action de la base — . Troubles circulatoires causés par les coprins. Trypan-hlau. Anémic par le — . Trypan-soma Brucei . — equiperdum. Tuherculose. Virus et hérédité : — chirurgicale . — nulmanire.	121 300 330 256 256 599 604 114
Tahlettes à la phénol-phtaléine. Tamarin. Pulpe de — Tamus communis Tanin communis Tanin comme antioxygène — Dosage par le tunsçate de Na. Tartrobismuthate de K. 667, Taurine et cyssine Teinture d'iode. Préparetion.	314 566 602 313 608 459 564	Tropine. Action de la base — Troubles circulatoires causés par les coprins. Trypan-hlau. Anémie par le — Trypanosoma Brucei — equiperdum. Tuherculose. Virus et hérédité : — chiurugicale . — pulmonaire . — des jeunes enfants	121 300 330 256 256 599 604 114 597
Tahlettes à la phénol-phtaléine. Tamarin. Pulpe de	314 566 602 313 608 459 564 500	Tropine. Action de la bace — Troubles circulatoires causéspar les coprins. Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-nosoma Brucci. — equiperdum. — tripanosoma Brucci. — hiurogicale de la chédité : — hiurogicale de la chédité : — des jeunes enfants — des jeunes enfants — Trobellarié merin .	300 330 256 256 599 604 114 597 244
Tahlettes à la phénol-phtaléine. Tamarin. Pulpe de — Tamus communis Tanin communis Tanin comme antioxygène — Dosage par le tunsçate de Na. Tartrobismuthate de K. 667, Taurine et cyssine Teinture d'iode. Préparetion.	314 566 602 313 608 459 564	Propine. Action de la bace — roubles circulatoires causés par les reprintant au frait de la	121 300 330 256 256 599 604 114 597 244 327
Tahisties à la phénol-phialéine. Tamarin. Pulpe de — Tamus communis. Tanin comme antioxyérie e Na. Tartrobismulhate de Na. 607, Taurine et cysine Teinture d'ode. Préparation. Telépathine ou yageine 344, 417, Température. Influence sur les con-	314 566 602 313 608 459 564 300 318	Propine. Action de la bace — Troublas circulatores causés par les Trypan-hlau. Anémie par le — Trypana-hlau. Anémie par le — Trypana-hlau. Anémie par le — — Trypana-blau. Anémie par le — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72
Tahisties à la phénol-phialéine. Tamarin. Pulpe de — Tamus communis. Tanin comme antioxyérie e Na. Tartrobismulhate de Na. 607, Taurine et cysine Teinture d'ode. Préparation. Telépathine ou yageine 344, 417, Température. Influence sur les con-	314 566 602 313 608 459 564 500 318	Propine. Action de la bace — Troublas circulatores causés par les Trypan-hlau. Anémie par le — Trypana-hlau. Anémie par le — Trypana-hlau. Anémie par le — — Trypana-blau. Anémie par le — — — — — — — — — — — — — — — — — — —	300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72
Tablettes à la phénol-philaieine. Tamarin. Pulpe de Tamarin. Pulpe de Tamas communione Tamis communione Tamis communione Tamis communione Tamis communione Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Talirobismulhate de N. 601, Talirobismulhate de N. 601, Teliparatirobismulhate de N. 601, Teliparature influence sur les con- Turbismulhate de N. 601, Tablette Mitablessime du — 203, Température influence sur les con- Turbismulhate de N. 601, Tamismulhate de	314 566 602 313 608 459 564 300 318	Tropine. Action de la hae e- Trobhies circulationes causés par les Trypané laux. Anémie par le - Trypané Brucci. e quiper d'un Tuperationes. Wiras et hérédité - chirurgicales - des jeunes enfants Turbullarié marin Tutocalne Pharmacodynamie. 542.	300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686
Tablettes à la phénol-philaieine. Tamarin. Pulpe de Tamarin. Pulpe de Tamas communione Tamis communione Tamis communione Tamis communione Tamis communione Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Talirobismulhate de N. 601, Talirobismulhate de N. 601, Teliparatirobismulhate de N. 601, Teliparature influence sur les con- Turbismulhate de N. 601, Tablette Mitablessime du — 203, Température influence sur les con- Turbismulhate de N. 601, Tamismulhate de	314 566 602 313 608 459 564 500 318	Tropine. Action de la hase— Trobles circulatoires causés par les Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Compiler dum. — equiper dum. — chirurgicale. — pulmonaire. — des jeunes enfants Tutocaine. — des jeunes enfants Tutocaine. — bosage de la anémie de la— — bosage de la anémie de la Tryronine. Desage dues les protiurs.	121 300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240
Tablettes à la phénol-philaieine. Tamarin. Pulpe de Tamarin. Pulpe de Tamas communione Tamis communione Tamis communione Tamis communione Tamis communione Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Talirobismulhate de N. 601, Talirobismulhate de N. 601, Teliparatirobismulhate de N. 601, Teliparature influence sur les con- Turbismulhate de N. 601, Tablette Mitablessime du — 203, Température influence sur les con- Turbismulhate de N. 601, Tamismulhate de	314 566 602 313 608 459 564 500 318 535	Tropine. Action de la hase— Trobles circulatoires causés par les Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Compiler dum. — equiper dum. — chirurgicale. — pulmonaire. — des jeunes enfants Tutocaine. — des jeunes enfants Tutocaine. — bosage de la anémie de la— — bosage de la anémie de la Tryronine. Desage dues les protiurs.	300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686
Tablettes à la phénol-philaieine. Tamarin. Pulpe de Tamarin. Pulpe de Tamas communione Tamis communione Tamis communione Tamis communione Tamis communione Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Tarirobismulhate de N. 601, Talirobismulhate de N. 601, Talirobismulhate de N. 601, Teliparatirobismulhate de N. 601, Teliparature influence sur les con- Turbismulhate de N. 601, Tablette Mitablessime du — 203, Température influence sur les con- Turbismulhate de N. 601, Tamismulhate de	314 566 602 313 608 459 564 500 318 535 533 593	Tropine. Action de la hae e- Trobhies circulationes causés par les Trypané laux. Anémie par le - Trypané Brucci. e quiper d'un Tuperationes. Wiras et hérédité - chirurgicales - des jeunes enfants Turbullarié marin Tutocalne Pharmacodynamie. 542.	121 300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240
Tablettes à la phénol-phialeine. Tamarin. Pulpe de — Tamus commonitos. Tamis commonitos. Tamis commonitos. Tamis commonitos. Tamis commonitos. Tarinte comme antiory care de Na. Tartrobismuntate de A. Tartrobismuntate de A. Tartrobismuntate de A. Telépathue on yageine. Telépathue on yageine. Telépathue on yageine. Température. Induence sur les convusions. Température. Terménent les convusions. Température. Terménent les convusions.	314 566 602 313 608 459 564 300 318 535 533 593 541 316	Tropine. Action de la hase— Trobles circulatoires causés par les Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Compiler dum. — equiper dum. — chirurgicale. — pulmonaire. — des jeunes enfants Tutocaine. — des jeunes enfants Tutocaine. — bosage de la anémie de la— — bosage de la anémie de la Tryronine. Desage dues les protiurs.	121 300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240
Tahlettes à la phénol-phialeine. Tamarin. Pulpe de Tamas communie. Tamas communie. Tamas communie. - Dosage per le tunçate de Na. Tartrohismutha de N. 601, Taurine et cystin. Tartrohismutha de N. 601, Taurine et cystin. Teliper Netabolisme du 255, Température. Inducence sur les con- Tension artérielle 224, vedinouse. 255, Terre. Sourie de la 255, Terre. Sourie de la 257, Terre. Sourie de la 257, Terres. 257, T	314 566 602 313 608 459 564 300 318 535 533 593 541 316 674	Tropine. Action de la hase— Trobles circulatoires causés par les Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Compiler dum. — equiper dum. — chirurgicale. — pulmonaire. — des jeunes enfants Tutocaine. — des jeunes enfants Tutocaine. — bosage de la anémie de la— — bosage de la anémie de la Tryronine. Desage dues les protiurs.	121 300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamaria. Pulpe de Tamaria. Pulpe de Tamaria. Commenta de la consecución del la consecución del consecución del consecución de la consecución del consecución de la consecución de la consecución del consecución de	314 566 602 313 608 459 564 300 318 535 533 593 541 316 674 255	Tropine. Action de la ha-e — Troblies circulatiores causspar les Tropan-diau. Anémie par le — Trypansoma Brucci — equiperdum Unterculose. Wiras et herédité — chirurgicales — des jeunes enfants Torbellarié marin Tutocaine. — Tyramine. Chiruic de la — Paramacodynamie — 542, Tyrosine. Desage dans les protéties — Dosage dans lurine .	121 300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240
Tahlettes à la phénol-phialeine. Tamarin. Pulpe de — Tamas commonts. Tahin comme antous, gree . Na. Tarinte common the comme antous present la comme antous present la comme antous present la comme de la comme del comme del comme de la	314 566 602 313 608 459 564 300 318 535 533 593 541 316 674	Tropine. Action de la hase— Trobles circulatoires causés par les Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Compiler dum. — equiper dum. — chirurgicale. — pulmonaire. — des jeunes enfants Tutocaine. — des jeunes enfants Tutocaine. — bosage de la anémie de la— — bosage de la anémie de la Tryronine. Desage dues les protiurs.	121 300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamarin. Pulpe de Tamas communie. Tamas communie. Tamas communie. - Dosage par le tunçate de Na. Tartrois sentitate de N. 607, Taurine et cessins. Tartrois et cessins. Tartrois et cessins. Tartrois et cessins. Telépathine ou yagéne 344, 417. Tellure Mélabolsime do . 255, Température. Inducence sur les con- Tension artérielle . 326, Terébanthine. Essence de . 255, Terébanthine. Essence de . 257, Terébanthine. Essence de . 257, Terébanthine. Teres course de la . 258, Terébanthine. Teres course de la . 258, Terébanthine de carbone intoxica-	314 566 602 313 608 459 564 500 318 535 533 593 541 316 674 255 536	Tropine. Action de la ha-e — Troblies circulatiores causspar les Tropan-diau. Anémie par le — Trypansoma Brucci — equiperdum Unterculose. Wiras et herédité — chirurgicales — des jeunes enfants Torbellarié marin Tutocaine. — Tyramine. Chiruic de la — Paramacodynamie — 542, Tyrosine. Desage dans les protéties — Dosage dans lurine .	121 300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240
Tablettes à la phénol-phialeine. Tamaria. Pulpe de — Tamas commonitos. Tamis como munitos. Tamis como munitos. Tamis como munitos. Tamis como munitos. Tarinte como munitos. Tarinte de Na. Tartrobisomitata de Na. Tartrobisomitata de Na. Talipathine on yageine. 344, 417. Telépathine on yageine. 344, 417. Température. Indiance sur les convusions. Terbain artifeille	314 566 602 313 608 459 564 300 318 535 533 593 511 255 536 674 255 536	Tropine. Action de la have — Trobles circulatoires causspar les Tropan-liau. Anémie par le — Trypan-liau. Anémie par le — Trypan-liau. Anémie par le — Trypansous Brucei. — equiperdum. Tuherculose. Virus et hérédité — pulmonaire — des jeunes enfants Turbellarie marin Tutocaine. Tutocaine. Tutocaine. — 1 Panamacotyamie 542, Tyrosine. Desage dans les protéurs. — Bosage dans l'urine.	300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240 461
Tablettes à la phénol-phialeine. Tamarin. Pulpe de — Tamas communie. La mus communie. La bosser per le tuneçate de Na. Tartrobismulate de N. 601, Tartrine et cystine. Teriturier d'iode. Préparation. Tellure Métabolisme du — 205, Température. Inducence sur les convulsions. La préparation. La préparatio	314 566 602 313 608 459 564 300 318 535 533 541 316 674 255 536 687	Tropine. Action de la have — Trobles circulatoires causspar les Tropan-liau. Anémie par le — Trypan-liau. Anémie par le — Trypan-liau. Anémie par le — Trypansous Brucei. — equiperdum. Tuherculose. Virus et hérédité — pulmonaire — des jeunes enfants Turbellarie marin Tutocaine. Tutocaine. Tutocaine. — 1 Panamacotyamie 542, Tyrosine. Desage dans les protéurs. — Bosage dans l'urine.	121 300 330 256 256 604 114 597 244 327 72 240 686 240 461
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamarin. Pulpe de Tamarin. Pulpe de Tamas communi. Tamas communi. Tamas communi. Tamas communi. Tamas communi. Tamas communi. Talletra Metabolsime de . 607, Teinture d'idea . Iréparsition. Teligathine ou vageine . 344, 417. Teliera Metabolsime de . 250, Teligathine ou vageine . 344, 417. Teliera Metabolsime de . 250, Tension artérielle . 324, Terdebathine. Essence de . 254, Terdebathine. Essence de . 254, Terdebathine. Essence de . 254, Terdebathine. Tessence de . 254, Tessence d	314 566 602 313 608 459 564 500 318 535 533 593 514 255 536 674 255 536 687 590	Tropine. Action de la base — Tropine. Action de la base — Tropoles circulatories causes pur les Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-base Brucel. Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-hiau. Propine de la chirurgiale — pulmonaire — chirurgiale — pulmonaire — pulmonaire — pulmonaire — problaire merin — Tutocaine. Tyramine. Colimie de la — — Pharamacodynamie — 542, Trysnine. Desage dans luvine. U Ules auropaeus — Ules — Ule	300 330 256 256 599 604 114 597 244 327 72 240 686 240 461
Tablettes à la phénol-phialeine. Tamarin. Pulpe de — Tamas commontos. Tamis commontos. Tamis commontos. Tamis commontos. Tamis commontos. Tamis commontos. Tarinte commontos. Tarinte se commontos. Talipathis de K. R. A. Taritos se commontos. Telépathis on yagelie. 344, 417. Telépathis on yagelie. 344, 417. Température. Induence sur les convusions. Terdebathise. Essence de — Terdebathise. Essence de — Terdes endocrintes. Terdebathise. Sesence de — Terdes endocrintes. Tetrachiorure de carbone.	314 566 602 313 608 459 564 500 318 533 593 541 255 536 687 590 536	Tropine. Action de la have — Tropine. Action de la have — Tropine introductores causspar les Trypan-hlau. Anémie par le — Trypan-hlau. Anémie par le — Trypansoma Brucel — equiperdum. — chirurgicale — pulmonaire — des jeunes enfants — des jeunes enfants — des jeunes enfants — Torbellarié moria — Trymaine. Chimie de la —	121 300 330 256 599 604 114 597 72 240 686 240 461
Tahlettes à la phénol-phialeine. Tamarin. Pulpe de Tamas communie. Tamas communie. Tamas communie. - Dosage per le tunçate de Na. Tartrohismuthat de N. 601, Taurine et cystin. Tartrohismuthat de N. 601, Taurine et cystin. Tartrohismuthat de N. 601, Taurine et cystin. Tellegrathie. Tellegrathie. Tellegrathie. Tellegrathie. Sept. 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100	314 566 602 313 608 459 564 500 318 535 533 541 316 674 255 536 687 590 596 596 596 596 596 597	Tropine. Action de la hae — Trobles circulatories causes par les Trypan-hlau. Anémie par le — Trypan-hlau. Anémie par le — Trypan-blau. Chivnie de la — Beage de Brantie — 540, Trypanine. Chivnie de la — Desage de Brantie — 540, Trypanine. Desage dus- las protiurs. — Dosage dans l'urine. — U Ultra europaeus Ultra-virus. — Utification des substances thérapeu-	121 300 330 256 256 604 114 597 244 327 72 240 686 240 461
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamarin. Pulpe de Tamarin. Pulpe de Tamarin. Pulpe de Tamas communic. — Dosage per le tunçate de Na. — Dosage per le tunçate de Na. — Trichismultate és. 607, Trinture d'idea. Prépareiton. Télière Métabolisme de 205, Télepathine ou yageine. 344, 417. Tellière Métabolisme de 205, Telépathine ou yageine. 344, 417. Tellière Métabolisme de 205, Tension artérielle 320, Tension artérielle 320, Tension artérielle 320, Terrèbentine. Essence de Terres. Source de la Terres. Source de la Tétanle parallyréoprite. Tétanle parallyréoprite. Tétrachlorue de carbone. Intoxica- Tétrachlorue de carbone.	314 566 602 313 608 459 564 500 318 535 533 593 541 255 536 687 590 536 47	Tropine. Action de la hae — Trobles circulatories causes par les Trypan-hlau. Anémie par le — Trypan-hlau. Anémie par le — Trypan-blau. Chivnie de la — Beage de Brantie — 540, Trypanine. Chivnie de la — Desage de Brantie — 540, Trypanine. Desage dus- las protiurs. — Dosage dans l'urine. — U Ultra europaeus Ultra-virus. — Utification des substances thérapeu-	121 300 256 599 604 114 327 244 327 244 461 248 598 177
Tahlettes à la phénol-phialeine. Tamain. Pulpe de — Tamais common. Tanin comme antoxygène . Tanin common antoxygène . Tanin common controller . Tarinte de l'accomme antoxygène . Tarinte de l'accomme antoxygène . Taritobismithate de f. 607. Taurine et cystime . Taritobismithate de s. 607. Taurine et cystime . Tellure Métabolisme du . 255. Température. Inducence sur les convulsions . 250. Température. Inducence sur les convulsions . 250. Température. Inducence sur les convulsions . 250. Terres. Source de la . Terbandin . 250. Terres. Source de la . Tetanie paraflyréoprite . Tétanie paraflyréoprite . Tétanie paraflyréoprite . Tétanie paraflyréoprite . Tétratoplan (a) . Tétroplan (a) . Tétroplan (a) . Tétroplan (a) . Tétrichjan lamides . Tétroplan (a) . Tétrichjan andes . Theiletia paraflyre.	314 5662 313 608 564 300 318 535 533 541 316 674 255 536 687 590 536 47 521	Tropine. Action de la hae — Tropine. Action de la hae — Troubles circulatories causes par les Trypan-hlau. Anémie par le — Trypan-hlau. Anémie par le — Trypansoima Brucel — equiper dum — chirurgicale — pulmonaire — des jeunes enfants — Université de la — Desage de la — Université de l	121 300 330 256 599 604 114 327 724 686 240 461 248 598 177
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamarin. Pulpe de Tamas communie. Tamas communie. Tamas communie. - Dosage per le tunçate de Na. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 608, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartopismithate de N. 607, Tartrobismithate de N. 607, Tart	314 5662 313 6082 313 6084 564 308 5318 533 593 544 255 536 687 596 596 596 596 597 597 597 597 597 597 597 597 597 597	Tropine. Action de la hase— Tropine. Action de la hase— Tropine introductives causes pur les Trypan-hiau. Anémie par le— Trypan-hiau. Anémie par le— Trypan-hiau. Anémie par le— Trypan-hiau. Anémie par le— Chirurgicale — pulmonaire — chirurgicale — pulmonaire — probleiarie morin Tutocaine. Tyramine. Chivnie de la— — Pharaucodynamie — 542, Trypsine. Desage daus les protéiues. — Dosage dans lurine. U Uiex curopaeus. Unification des substances thérapeutiques Unification des substances therapeutiques Unification des grands hiessés, mutilés de Unification mutilés de guerre .	121 300 256 599 114 597 240 686 240 461 248 598 177 139 95
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamaria. Pulpe de Tamaria. Pulpe de Tamas communia. Tamas communia. Dosage per le tunçate de Na. Tartrobismulate de N. 607, Teinture d'idea. Prépareiton. Télière Métabolisme de . 205, Teigeanne de . 205, Teigeanne de . 205, Teigeanne de . 205, Teigeanne de . 205, Tension artérielle . 209, Tension artérielle . 209, Tension artérielle . 209, Tension artérielle . 205, Terdebathine. Essence de . 205, Terdebathine. Essence de . 205, Terdebathine. Essence de . 205, Terdebathine de carbone. Intoxica- Tétratiphorure de carbone. Intoxica- Tétratiphorure de carbone. Intoxica- Tétratiphorure de carbone. Intoxica- Tétratiphorure de carbone. Tetratiphorure de carbone	314 5662 313 608 564 300 318 535 533 541 316 674 255 536 687 590 536 47 521	Tropine. Action de la haec— Tropine. Action de la haec— Tropine includeires causes pur les Trypan-hiau. Anémie par le— Trubcaline. Tutocaline. Trubcaline. Tutocaline. Tutoca	121 300 256 599 604 4597 244 461 248 598 177 139 5600
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamarin. Pulpe de Tamas communie. Tamas communie. Tamas communie. - Dosage per le tunçate de Na. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 608, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismithate de N. 607, Taurine et cystine. Tartopismithate de N. 607, Tartrobismithate de N. 607, Tart	314 5662 313 6082 313 6084 564 308 5318 533 593 544 255 536 687 596 596 596 596 597 597 597 597 597 597 597 597 597 597	Tropine. Action de la hase— Trobles circulatoires causes par les Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Trypan-hlau. Anémie par le— Chirurgicale. — pulmonaire. — des jeunes enfants Tutocaine. Tyramine. Chiruie de la— — bosage de la	121 300 256 599 604 114 597 244 686 686 240 461 248 598 177 139 95 600 460
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamaria. Pulpe de Tamaria. Pulpe de Tamas communia. Tamas communia. Dosage per le tunçate de Na. Tartrobismulate de N. 607, Teinture d'idea. Prépareiton. Télière Métabolisme de . 205, Teigeanne de . 205, Teigeanne de . 205, Teigeanne de . 205, Teigeanne de . 205, Tension artérielle . 209, Tension artérielle . 209, Tension artérielle . 209, Tension artérielle . 205, Terdebathine. Essence de . 205, Terdebathine. Essence de . 205, Terdebathine. Essence de . 205, Terdebathine de carbone. Intoxica- Tétratiphorure de carbone. Intoxica- Tétratiphorure de carbone. Intoxica- Tétratiphorure de carbone. Intoxica- Tétratiphorure de carbone. Tetratiphorure de carbone	314 5662 313 459 564 569 318 533 5318 533 5511 225 536 687 590 536 687 590 524 524 201	Tropine. Action de la base — Tropine. Action de la base — Tropolles circulatories causes pur les Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-bian Brucel. Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-hiau. Anémie par le — Chriurigiale. — pulmonaire — Christiale. — pulmonaire — Christiale. — Pharuacodynamie — 542, Tryanine. Desage dans les protéurs. — Desage dans lurine. U Ules suroppess. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. 252, « des L'indures chia . 252, « des L'indures chia 252, « des L'indures chia	121 300 330 256 256 599 604 114 327 72 240 461 248 598 177 139 600 460 460 461
Tahlettes à la phénol-phialeine. Tamarin. Pulpe de Tamas communie. Tamas le la communie. — Bosage per le tuneçate de Na. Tartrobismulate de N. 607, Taurine et cystine. — Turtobismulate de N. 607, Taurine et cystine. Tartrobismulate de N. 607, Taurine et cystine. — 100 communie. — 200 communie. — 201 communie. — 202 communie. — 203 communie. — 203 communie. — 203 communie. — 204 communie. — 205 commun	314 5662 313 6082 313 6084 564 308 5318 533 593 544 255 536 687 596 596 596 596 597 597 597 597 597 597 597 597 597 597	Tropine. Action de la base — Tropine. Action de la base — Tropolles circulatories causes pur les Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-bian Brucel. Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-hiau. Anémie par le — Chriurigiale. — pulmonaire — Christiale. — pulmonaire — Christiale. — Pharuacodynamie — 542, Tryanine. Desage dans les protéurs. — Desage dans lurine. U Ules suroppess. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. 252, « des L'indures chia . 252, « des L'indures chia 252, « des L'indures chia	121 300 330 256 256 604 114 327 72 240 6240 461 248 598 177 139 600 460 461 461
Tahlettes à la phénol-phialéine. Tamaria. Pulpe de Tamaria. Pulpe de Tamas communia. — Dosage par le lun-gate de Na. — Dosage par le lun-gate de Na. — Trivohismulate de K. 601, Teinture d'idea. Prépareiton. Telique Métabolisme de J. 62, Teinture d'idea. Prépareiton. Telique Métabolisme de J. 62, Teniton artérielle. 323, Vulsions. Tension artérielle. 324, Tension artérielle. 325, Terobenthine. Essence de — 225, Terobenthine. Essence de — 225, Terobenthine. Essence de — 225, Terobenthine. Tessence de carbone. Testes endocrimens. Testa endocrimens. Testa endocrimens. Testa de carbone. Intoxica- Testa finale de carbone. Intoxica- Testa finale mides a carbone. Testa finale mides Testa finale mides Testa finale de carbone. Testa finale mides Testa final	314 5662 313 459 564 569 318 533 5318 533 5511 225 536 687 590 536 687 590 524 524 201	Tropine. Action de la hae — Tropine. Action de la hae — Tropine. Action de la hae — Tropan-hau. Anémie par le — Trypan-hau. Anémie par le — Trypan-hau. Anémie par le — General de la maria del maria de	124 300 330 256 256 604 114 327 72 240 686 240 461 248 598 177 139 95 600 460 243 461 52
Tablettes à la phénol-phialéine. Tamarin. Pulpe de Tamas communie. Tamas communie. Tamas communie. Dosage par le tunçate de Na. Tatrobismulate de N. 607, Taurine et cystine. Tatrobismulate de N. 607, Taurine et cystine. Tatrobismulate de N. 607, Taurine et cystine. Telepathine ou yagéne 344, 417. Tellere Melabolsime do — 250, Température. Inducence sur les con- Tension artérielle — 250, Tension artérielle — 250, Tension artérielle — 250, Terdenathine. Essence de — 250, Terdenathine. Essence de — 250, Terdenathine. Tension de la — 1 Teste endocriniens. Tetro Sourie de carbone. Intoxica- tion par le et carbone intoxica- tion par le et carbone intoxica- tion par le et carbone. Tertebylohalismides Tetrobjohal (a) — 1 Tablium. Actate de — 7 Teslierioses. La Carbone Intoxica- Theilerioses. Actate de — 7 Theilerioses. Teslierioses. Tesl	314 566 602 313 313 564 459 564 533 318 533 541 316 674 255 536 570 590 477 521 521 521 521 521	Tropine. Action de la base — Tropine. Action de la base — Tropolles circulatories causes pur les Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-bian Brucel. Trypan-hiau. Anémie par le — Trypan-hiau. Anémie par le — Chriurigiale. — pulmonaire — Christiale. — pulmonaire — Christiale. — Pharuacodynamie — 542, Tryanine. Desage dans les protéurs. — Desage dans lurine. U Ules suroppess. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Unitra-virus. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. Médicclius mutilés de guerre. Université de l'ucuman. 252, « des L'indures chia . 252, « des L'indures chia 252, « des L'indures chia	121 300 330 256 256 604 114 327 72 240 6240 461 248 598 177 139 600 460 461 461

		D.	ages.
	nges.		
Urine. Acide lactique	184	Vésicule biliaire. Exploration	593 121
— Acide urique 184,	282 462	Vessie. Action de l'atropine	242
- Allantoine	282	Teneur en fer	308
- Bases xanthiques 183,	184	Vihrio percolans	521
Changements de composition	461	Vin. Acide lactique du	246
 Dosage des substances azotées . 	184	- d'oignons	138
—. Dos-ge du sucre	326	Violet cristallisé	256
Phosphore organique de l' —	461	Vipére. Venin de 63,	127
- Racharcha du cang	185	Virus cytotropes	598
— de chameau	184	- tuberculeux	599
de chameau. de lapin. Dosage de l'allantoine.	462	Viscosité	593
- [Voir aussi : Diurèse].		Vitamine A Carence eu	241
Urtica dioica, Action,	463	Chimie de la 308,	369
Utérus Pharmacodynamie 119, 122,		Mise en réserve	391
123, 318, 321, 400, 679, 680,	683	- antirachitique 237, 240, 241,	594
Uva-ursi	315	 Influence de la lumière ultra- 	000
	1	violette	393 183
		- B	189
	- 0	- C du lait	459
٧	- 1	- E et lactation	308
	- 1	- et reproduction	309
Vaccination contre la scarlatine	596	Vitamines. Classification des	592
Vaccine, Service vaccinal à Paris.	524	- Différenciation	393
lmmu-ités vaccinales	524	- Sensibilité des vitamines B à la	
Vaccinothérapie dans l'asthme bron-	٠	dessicration	129
chique	397	Vitastérines 357, 4334	448
 Infections diverses 	596	Voluntal	176
Vaccins microbiens. Contrôle des — .	597	Vomissements acétonémiques de l'en-	
Vaisseaux. Action de l'acide arsé-		fance	40
nieux	540	- apomorphiniques	400
- Modifications par le plomb. 330,		Voyages d'études médicales	166 576
334,	336	Vrillette 415,	946
Modifications	529 543		
— coronaires	457		
Valérolactones α substituées	189	X	
Vanille. Histologie	60		
— dans le sucre vanillé	312	Xanthydrol. Microdosage de l'urée	
Variations de l'Aspergillus fumigatus	0.10	par le —	461
sous l'influence du radium. 12, 193,	273	Xénon dans 'air atmosphérique	55
Variolaria divers	581		
Variole	524		
Variole Vasculaires. Médicaments —	330	Y	
Vaselines. Essai sulfurique	57		
Vaso-constriction	256		
- par l'ephedrine	684	Yagé	500
Végétaux. Présence de cuivre	235 602	Yagéine 310, 346, 417,	346
Potassium chez les Sodium chez les Sodium chez les Sodium chez les	602	Yagénine	310
	530	Yoghourt	186
Venin de cobra	63	Yohimbine. Pharmacodynamie 310,	200
— de scorpiou	127	320, 324, 679, 682,	683
Vératrine, Action sur le muscle	532		
Verbanon	331		
Verbénon	331	z	
Véronal 171,	537	•	
Verrerie. Nouvelle application mé-			
canique	155	Zyklon B. Action sur le sang	334

TABLE DES AUTEURS

Les chiffres en caractères gras renvoient au Bullotin des Intérêts professionnels. Les titres des articles parus dans la partie scientifique du Bulletin sont imprimes en italique.

-	i e	
A	В	
Abderhalden (E.) et Gellhorn (E.). — Adrénalines et échanges gazeux 531 — et Wertheimer (E.). — Action de	Bach (D.). — Les méthodes moder- nes de préparation, de purification et d'étalonnage des sérums théra-	
la thyroxine	peutiques	
naline et formol	répartir aseptiquement les liquides steriles	69
Adler (E.). — [Voir Marx (A. V.)]. 463 Agasse-Lafont (E.). — [Voir Heim de	BACKMAN (E. L.) et RYDIN (H.). — In-	60
BALSAC (F.), - et FEIL (A.).] 676 ALIVISATOS (A.) et MERCIER (F.) VASO-	fluence et toxicité de la cocaine Badoche (M.). — [Voir Moureu (C.),	32
constriction par le violet cristallisé. 256 ALLAIRE (H.).—[Voir JAVILLIER (M.)]. 52, 392	DUPRAISSE (C.) et -] 116, BAILLY (O.) et GAUMÉ (J.). — Diéther	24
(Voir Javillien, — et Rousseau (Mile S.).] 594 Alland. — Mission en Afrique 236	glycéromonophosphorique Bakucz (J.). — Sucre dans l'intoxication guanidique	32
ALLERS (R.), FREUND (E.) et PHAGER (L.). — Action du café	BALADO (M.). — Action d'alcaloïdes sur la pupille	68
Aloy et Valdigué. — Caractérisation de la codéine et du formol 246	BALLAND (ANTOINE). — Nécrologie. 18, BANOS (M.). — [Voir DUHAND [J. F.]].	29 59
ALQUIER (J.). — Avoine dans l'alimen- tation	BARBÉ (A.) — [Voir Sezary (A.) et —]. BARBOUR (II. G.) et HAMILTON (W. F.).	60
	— Méthode de la goutte tombante. Вановен (Е.) et Stillmunkes (А.). — Quinine, quinidine et syncope	455 254
AMSLER (C.). — Hypothermie par la douleur	— et — Réanimation du cœur — et — Syncope et venins	539
diclidium Mahuba	BARGY. — [Voir GAUTBRLET (J.) et —]. BARLOW (O. W.) et SOLLMANN (T.).	63
— et —. Huile de Mesoplodon bidens. 392 — et François (M ^{11e} Tr.). — Huile de	Action cardiaque de l'adrénaline. et —. Action de l'éphédrine	118 686
cachalot et bianc de baleine	[Voir Sollmann (T.) et -]. 118, 119, Barré Acides α-cétoniques Baruk (H.) [Voir Claude (H.), -	680 590
- et Demoussy (E.) Potassium et sodium chez les végétaux 602 André (Louis) Le pharmacien priu-	et Lanache]	541
cipal Antoine Balland (1845-1927). 296 Armand-Delille (PF.) et Vibert (J.).	made soufrée	534
Diagnostic de la tuberculose par le contenu gastrique	tin	462 462
ARNELL (O.). — Diéthylmalonylurée sodique	BAYET. — Micro-organisme du cancer. Bazy (P.). — Antisepsie par le saloi.	521 461 398
ASSADA (M.). — [VOIT GELMA (E.), GI- BAUD (E.) et —]	Kystes de l'épididyme Braulieux (Charles). — Histoire de la formation de l'orthographe fran-	300
ASTRUC (A.), CANALS (E.) et NARBEY (Mile G.). — L'Aspergillus niger et	caise. —. Marcellin ou Marcelin Вевтнелот?	113 247
AUSEL (E.). — Croissance du bacille	BECKER (J. E.). — [Voir Mac Collum (E. V.), Simmonds (N.) et —]	182
соlt	BEGUN (Ca). — Oxyde de cyclohexène. — [Voir Godchot (M.) et —] BEGUN (Ca). — [Voir BRIDEL (M.) et	246 458
AUGER (L.) [Voir June (L.) et -] . 320, 533	BERRE (J. A.). — [Voir BENEDICT (S. R.).	248

p	ages.	P	ages.
Behrens (B.) Absorption du plomb.	328	BOCK (D.) Voir MEYER-BISCH (R.),	- G
BENASSAYAG (G.) Farine de lin et	020	Gurnapa (F) et -	529
Yarine de moutarde déshuilées	488	BODANSKY (O.). — [Voir LORB (L.] BOGBLOT (PAUL). — Le « Code de la	243
BENEDICT (E. M.), DAKIN (H. D.) et		BOGELOT (PAUL) Le « Code de la	
West (R.). — Le glutose Benedict (F. G.) et Fox (E. L.). —	391	Médecine et de la Pharmacie »	36
BENEDICT (F. G.) et Fox (E. L.)	0.0	- Indivisibilité de la propriété et de	100
Valeur energetique des aliments .	242	la gérance en pharmacie Notes de jurisprudence . 36, 58,	196
BENEDICT (S. R.), NEWTON (E. B). et BEHRE (J.A.).—Thiasine dans le sang.	244	129, 196,	255
BERGEIM (OLAY). — Utilisation des ali-		Propriété et gestion en pharmacie.	58
ments	460	Réglementation des prixde vente.	60 37
Assimilation du Ca et du P	460	Une question de bail	37
Bernard (Charles) Nécrologie	264	Boivin (A.). — Microdosage de l'urée	
Bernard (Léon) et Nélis. — Filtrabi-		par le xanthydrol	461
lité du virus tuberculeux	599	- Source de l'insuline	324
BERR (R.). — Une évolution nouvelle	107	BONIPASI (G.). — Acide lactique du vin. BONJOUR. — Codéine et morphine	246 604
de l'industrie chimique	372	BONNET (R.). — Echanges chez les Poi-	004
BERTHELOT (MARCELIN) Le centenaire	316		306
de —	223	[Voir Terroine (E. F.), TRAUTMANN	
MARCELLIN OU MARCELIN?	247	(S.) et —	192
BERTRAND (GABRIEL) et MACHEBOEUF (M.).		Botelho Réaction de	91
- Nickel, cobalt et diabète	182	BOUGAULT (J.). — [Voir Schaus (J.)]. BOUGAULT (J.). — Ether-oxyde d'hy-	64
- et Ni, cobait et insuline. 52,	392	BOUGAULT (J.) Ether-oxyde d'hy-	****
- et Ni et cobalt du pancréas.	51	drate de cétone 49, Bouillot (J.). — Cacodylate de stry-	591
- et Perietzeanu (J.) Sodium chez les plantes	527	chnine	192
et Silserstein (L.). — Soufre de la terre arable.	321	Chnine	50
terre arable	674	Boutage - Arret des fermentations	31
BESBEDKA (A.) L'immunisation lo-		Bourne (W.) Effets de substances	
cale	596	organiques ajoutées à l'éther anes-	
Besson (A.) et Ehringer (G.) Sé-		BOUVET (M.) Sur la conservation	537
rums thérapeutiques	522		
BEUMER et FALKENHEIM. — Vitamine antirachitique	595	des produits pharmaceutiques :	575
Browner (R) — Sérum et elceloïdes	687	Comprimés et biscuits	010
BEUTNER (R.). — Sérum et alcaloïdes. BEZNAK (V.). — Hémolyse des hématies.	530	l'adrénalise et de la spartéine	531
Biais (A.) Le Doctorat en phar-		- et Cardor (H.) Action cardiaque	
macie	77	de la pelletiérine	127
Bisesco [Voir Jonesco, - et Po-		- et Hazard (R.) Action de l'atro-	
PESCO].	54	pine et de l'hyoscyamine	325
BIDAULT (C.). — [Voir LORTAT-JACOB]. BIBRENT. — [Voir LEGRAND (ANDRÉ]].	523 533	BRAUN (A.). — [Voir CLOETTA et —]. BRAUN (A.). — Dosage biologique de	533
	600	l'ergot	334
BILLA (M.) (Voir GATE (L.) et -1.	524	BREMER (F.) et RYLANT (P.) Méca-	
BILLA (M.). — [Voir GATÉ (J.) et —]. BILLARD (G.). — Sulfate de spartéine		nisme de l'action de la strychnine	
et venin de vipere	127	397,	530
Bills (C. E.). — Action du nitrite de		BRIDEL (MARC). — Diastases	53
butyle-n	240	- et Bégun (Cii.) Nouveau glu-	
BINET (L.), CARDOT (H.) et FOURNIER		coside des fleurs de l'Ulex curo-	248
(M ^{11e} B.). — Spléno-contraction par l'adrénaline et l'extrait de genét	680	et Salidroside du Salix trian-	-40
[Voir Rogen (H.) et -]	307	dra	118
Rupreture - Anatomie des cannelles	190	BROGSITTER (A. M.) et DREYFUSS (W.).	
BJÖHKBAN (S. E.) — Lobeline 123, BLACK (A.). — [Voir Steenbock (H.), HART (E. B.), HOPPERT (C. A.) et —].	124	 Contrôle de la sécrétion rénale. 	333
BLACK (A.) [VOIT STEENBOCK (H.),		BROUARDEL. — Infections septicémi-	
HART (E B.), HOPPERT (C. A.) et -].	240	ques	521
BLAISE (E. E.) et HERZOG. — Chlorures	592	BROUBA (L.). — Action vasculaire des	128
d'aci les α acétoxylés — et Millions (J.). — Transposition	352	acides aminés	120
de groupements	115	de l'hyoophyse	318
de groupements	110	de l'hypophyse	592
RADOT (PASTEUR), -, CLAUDE (F.) et		BROWN (G. L.) et MAC SWINEY (B. A.).	
	677	 Réaction de la musculature gas- 	
Blume (W.). — Action du campbre et	220	Proper (II) Posses de Pasida uni	122
de ses succédanés	539	Brown (H.). — Dosage de l'acide uri- que	245
 Excitabilité et paralysie par les narcotiques 328, 	538	Brown (W. E.) [Voir HENDERSON]	690
BLENT (K.), TILT (J.), MAC LAUGHLIN (L.)	300	(V. E.) et -)	539
	307	(V. E.) et -). BRUCE (A.) [Voir James (A. A.). LARGUTON (N. R.) et -]	
- [Voir Chaney (M. S.) et -]	242	LAUGHTON (N. B.) et -]	128

P	ages.	P.	ages.
BRUERE (P.) Echelles colorimétri-		CATTELL (M.) Action de la digitale.	125
ques	192	- et CATTELL (H.) Action cardia-	220
Historia et torremine	72		128
Histamine et tyramine		que des alcaloïdes du quinquina.	
Peptone pour injections	116	CATTELL (M. K.). — Adrénaline,	62
BRUHAT (G.). et THOMAS (V.). — Dima-		CAUDIERE (M.) [Voir Oppo (G.) et -]	678
gnésiens	115	CAULLERY (MARCEL) Histoire des	
BRUN (M ¹¹ C.). — La réaction de Bo-		sciences biologiques	600
	91	CAUSSADE (G.) et TARDIEU (A.). — Sali- cylate de Na et rhumatisme aigu.	
Puona (Tu.) — Suppositoires	395	culate de Na et rhumatieme sign	603
BUDDE (Th.). — Suppositoires. BULGER (H. A.). — [Voir Peters (J. P.),	(100	CAZZANI (U.) [Voir CONTAROI (A.)].	
BULGER (H. A.) I VOIT PETERS (J. P.),	010	CAZZANI (C.) [VOIR CONTANDI (A.)].	245
-, EISENMANN (A. J.) et Lée (C.).].	243	CERBELAUD (R.) Lichens colorants	
Burstroen (H.). — Action de l'huile		et lichens aromatiques 577,	660
de foie de morue sur le sang	321	CEYPER (F.) et Kubikowski (P.)	
BUTLER (CL.) [Voir MOUREU (C.),		Motilité de l'intestin grêle	320
DUFRAISSE (C.) et -]	50	CHABANIER (H.), LEBERT (M.) Syn-	
2011011002 (40) 00 10 10 10 10 10		thaline	606
		-, -, LOBO ONELL (C.) et LUMIÈRE (F.).	000
•		-, -, LOBO ONELL (C.) ST LUMIERE (F.).	
•		Coma diabétique	606
		CHABROL (M.) [VOIT TOURNADE (A.)].	63
CAHAN (M. H.). — [Voir Koch (E. M.),		Charovitch (X.). — Glycolyse du sucre	
- et Gustavson (R. G.).]	308		244
CALUOAREANU-NANDRIS (Mme) [Voir		[Voir Giala (J.) et -]	120
	322	CHANEY (M. S.) et BLUNT (K.) Effet	
DORLENCOURT (H.) et -]		du ine d'orange abar les cot	242
CAMBIER (P.). — Intestin strychnisé. CAMBIER (M. L.). — [Voir Shermann	253	du jus d'orange chez les enfants .	
GANNACK (M. L.) [VOIC SHERNANN		CHANG (D. K.) [VOIT TAINTER (M. L.)].	542
(H. C.) et — J	391	CHANNON (H. J.), - [VOIT DRUMNOND	
(H. C.) et -]		CHANNON (H. J.), — [Voir DRUMNOND (J. C), — et COWARD (K. H.).]	308
hydrocarbures par réduction	591	CHANUTIN (A.) Destince de la créa-	
CANUS (L.) A propos de la variole,	524	tine	242
Immunités et réactions vacci-		CHARABOT (EUO.) Le Pelargonium	
	524	graveolens Ait., source naturelle	
nales		graveoleus Ait., source maturene	100
Rapport sur la variole	524	de citronnellol	469
CANAL (H.). — [Voir André (E.)] . 52,	392	CRARCOT (JB.). — Scorbut moderne	
CANALS (E.) (Voir ASTRUC (A.)		ou maladie des conserves	187
et Narbey (Mile G.).]	117	Charonnat (R.) Les nouveaux mé-	
CANNON (H. C.) Régimes pour le		dicaments chimiques (Revue)	161
rat	188	La solubilité du pyramidon dans	101
	100		545
		Tesu. Снавтиви (J.). — Essai de l'élixir pa-	040
du chlorhydrate de cocaïne sur le		CHARTIER (J.). — Essai de l'elixir pa-	
tronc nerveux	532	régorique	56
-, - et Santenoise (D.) Chro-		- Stabilisateurs pour l'eau oxygénée.	57
naxie du gyrus sigmoide	687	[Voir Marku (J.) et -] 347,	566
[Voir Biner (L.), - et Fournier		CHASSATONE (LUCIEN). — Nécrologie CHAUCHARO (A.). — [Voir REZZOLO (A.),	237
(Mile B.).]	680	CHAUCHARD (A) - [Voir Brazora (A)	
(Vois Boson /D) at 1	127	- et Chauchard (B.). 255,	256
[Voir Boyer (P.) et -]	121	- et Chauchard (B.). 255,	230
CARLSSON (B.) [Voir Douris (R.),		CHAUCHARD (B.) [Voir Rizzolo (A.),	
PERRENOT (A.) et -]	203	CHAUCHARD (A.) et -] 255,	256
CARMAN (G.G.) [Voir MITCHELL (H.H.)]	309	CHEMIN (E.) et LEGENDRE (R.) Forme	
CARRICK (C. W.) [Voir HAUGE (S. M.)	393	de l'iode chez une algue	248
CARVALHO (A. DE) [Voir Fonseca (F.)	2.1	CHEN (K. K.). — Ephédrine	63
et — 1	679	Doses répétées d'	64
CASCAO DE ANCIAES (J. H.) Insuline,	1	Toxicité de l'éphédrine	64
pituitrine et sécrétion gastrique.		- at Mrey (W. I.) - Enhadring at	0.2
pituitime et secretion gastrique.	MAG	- et mask (vi. s.j Epiteurine et	000
251,	532	- et Meek (W. J.) Ephédrine et circulation	686
Caspanis (P.) Faux aconit	190	CHERBULIEZ(A.) [VOIT MERCIER (L. J.)].	127
Feuilles de séné	191		250
- Sur le haschisch	316	CHEVKI (MOUZAPPER) [VOIT LABBE	
- et Göldlin von Tiefenau (H.)	- 1	(M.) et —)	599
Recherches sur la rhubarbe	311	Curynor (1) - (Voir Hémesey (H.)]	525
CASSAL(A.) [Voir Jos(A.)et-]. 116,	306	Curron (I) - Bananes en Guinéa	
Value de banacata da	000	(M.) et —]	249
ASTAN(P.). — Valeur du benzoate de	210	française	
Na dans les moûts	312	CHOU (T. Q.). — Ephédrine et ses sels.	526
CASTILLE (A.) et RUPPEL (MIle E.)	1	CHOUX (P.). — Graine et tourteau du	
Spectres d'absorption ultra-violets.	392	Pentaciethra filamentosa	59
ASTILLON (LEON). — Joncacées argen		 Sapindacées de Matagascar 	59
tines et Broméliacée nouvelle	601	CHRISTMAN (A. A.) Allantoine dans	
ATTELAIN (E.) Alcaloïdes de la lo-		l'urine de lapin	462
	248	CBRISTOU [Voir LEVY-SOLAL et	.02
bélie	440	Determ /I)]	255
Fraudes et falsifications alimen-		DALSACE (J.).].	400
taires.	54	CLAESON (Bo.) Ethers de l'acide	200
CATTELL (H.) [VOIR CATTELL (M.)].	128	cinnamique et sang	322

Pages	5. 1	P	ages.
LARK (A. J.) Antagonisme acé-		DANCKWORTT et Siebler Dosage	
tvicholine et atropine		bromomitrique des crésols	394
Muscle et acétylcholine		Daniel Prophylaxie des accidents	
LARK (R. P.) [Voir Collip (J. B.)]. 23 LARK (GUY W.) Acides et bases		rachi-anesthésiques.	524
dans les aliments	37	Danielson (C. G.). — Opium et hypo- glycémie par l'insulme	323
turner (F) Voie Virreny Rings		Dargens (G.). — Carbures nanhtalé-	020
(PASTEUR), BLAMOUTIER (P.), - et		niques	305
(PASTEUR), BLAMOUTIER (P.), — et GIROUD (P.).]	77	niques	457
CLAUDE (H.), BARUK (H.) et LAMACHE.		DAVEAU (J.). — Le Grindelia robusta	
- Aurenaume Intravelneuse	£1	Nuttal Davison (W. C.) [Voir Maslew	638
CLAYTON (M. M.). — [Voir MATTILL (H.	. 1	DAVISON (W. C.) [VOIT MASLOW	391
A.) et —]	, ,	(H. L.) et -]	608
	10	Ds (P.). — Scillarene	000
Iode dans les eaux en Belgique 52	20		50
[Voir Michiels (L.) et -] 31	10	DEBRÉ (R.), GOIFFON (R.) et ROCHE- FRETTE. — Selles des nourrissons.	
LORTTA (M.) et BRAUCHLI (E.). — MOT-		FRETTE Selles des nourrissons.	188
pbine et plasma sanguin 53 Corlst (Jules). — Hommage de — 16		DECOURT [Voir LOBPER (M.), - et	
COLLIP (J. B.) et CLARK (E. P.). — Hor-	99	GARGIN) 519, DELAMARE (G.) et ACHITOUV. — Mor-	593
mone des parathyroides 23	39	abologia des eniroshètes	309
COMBES (T.). — [VOIT VIALE (G.) et —]. 32 CONTARDI (A.) et CAZZANI (U.). — In-		DELAS (R.) [Voir ABELOUS (JE.)].	63
CONTARDI (A.) et CAZZANI (U.) In-		DELAUNAY (H.) Hypothermie et al-	
dice de toxicité des arsénobenzols. 25	\$5		606
Cook (D. H.). — Amylases 18	62	DELAUNEY (PIERRE) Synthese bio-	
COOPER (S.). — Conduction nerveuse. CORD NNIER (ERN.). — Note sur la pré-	02	chimique d'un glucoside halogéné. Delérise (M.). — Méthylène bis-imino-	45
paration de la teinture d'iode 36	64	diacétonitrile.	306
Cont (C. F.). — Absorption des sucres. 24		Oxydation permanganique du	
CORLEY (R. C.) et DENIS (W.) DO-	- 1	novau pyridique	458
	41	Prix scientifi que Lasserre	260
	41 37	DELUCHAT [Voir LESPIEAU et -].	306
	98	Denoussy (E.). — [Voir Anore (G.)] . Deniuss (G.). — Conjugu's céruléo-	60:
	78	molybiques cristal isés	590
COWARD (K. H.) Voir DRUMONO	.	Dosage du molybdène	520
(J. C.), CHANNON (H. J.) et -] 30	08	 Nouvelle réaction du cupricum 	24
COWARD (K. H.). — [Voir DRUMOND (J. C.), CHANNON (H. J.) et —]	91	DENIS (P.). — [Voir MICHIELS (L.)] DENIS (W.) et CORLEY (R. C.). — Effet	310
CRAWFORD (R. E.) [Voir HORN D.		DENIS (W.) et CORLEY (R. C.) Effet	
W.) et —]	02	u un exces de ca-cium ingere	24
A) et Roymock (H A)] 2	39	[Voir Corley (R. C.) et -] et Leche (S.) Sulfates totaux	24
CHISTIANI (H.) Cachexie fluorique, 6	76	des tissus.	23
CRIVELLARI (C. A.). — Sensibilité des rats à divers poisons		des tissus. DESESQUELLE (Eo.). — La pommade	
rats à divers poisons 3:	26	prophylactique au calomel	193
CHUICASHAAR (E. W. II.) AITEIES		- Organisation corporative	13
coronaires et circulation périphé-	31	DESGREZ (A.) et BIERRY (H.) Elimi-	60
	75	nution du carbone uri aire	60
CSONEA (F. A.) [Voir Jones (D. B.)]. 19	91	Dé composition des eaux sulfurées.	45
CSONKA (F. A.) [Voir JONES (D. B.)]. 19 CUNY (L.) Sur les formiates, acc-	- 1	- et MEUNIER (J.) Strontium dans	
tates et propionates de bismuth	65	l'eau de mer	24
		-, RATHERY (F.) et PAUL-FROMENT (A.).	
D	- 1	- Insuline et diabéte 399,	60
-		Desplas (B.) et Jacosson (J.). — Em- ploi de l'éther benzyl-cinnamique.	60
Daels (Félix). — Drogues à anthra-		Dévé (F.). — Kyste hydatique et Ka-	00
quinones 59, 3	97	mala	30
quinones	25	 Radiothérapie et kyste hydatique. 	52
DAKIN (H. D.). — [Voir Benedict E. M.),	I	DE WAELE (II) - Alcalose et acidose.	12
- et West (R.)]	91	- Mecanisme du cœur	39
	77	Quotient respiratoire	39
DALSACE (J.) Voir LEVY-SOLAL.	" I	DICKERS (P.). — [Voir DIETERLE (H.)] DIERES (K.). — Renforcement de l'ac-	30
	35	tion des alcalories	68
Damas L.). — Gords puriques el acide		DIETERLE (H.) Huile de Datura alba.	39
	82	 et Dickens (P.). — Oxydation de la 	
DAMIENS (A.) VOIT LEBEAU (P.)].	50	codéine. — et Stegenann (W.). — Bois de san-	39
	38	tal rouge	39

p	ages.	l P	ages
	.640.	E	-600
DIMANCESCO-NICOLAU (O.) [Voir LE-	255	-	
VADITI (C.) et -]		l	
DIVRY (P.) [Voir FRANCOTTE (X.)].	310	EAGLES (B. A.). — [VOIT HUNTER (G.]).	23
Dobrzanski (A.). — Action de la ni-		Eckstein (H. G.). — Graisse humaine.	183
cotine	324	ECKSTEIN (H. G.). — Graisse humaine. EDER (R.) et SCHNEITER (W.). — Valeur	
DOIST (E. A.). — [Voir Ralls (J. O.), JORDAN (C. N.) et —]		l de la podophylline	31
JORDAN (C. N.) et -]	393	EHRINGER (G.) [Voir Besson (A.)] .	52
Dominguez (E.) et Solomjan (A. S.). —		EICHLER (O.) et HILDEBRANOT (F.) - Ac-	
Action de l'adrénaline sur le muscle.	324	tion du cardiazol sur la circulation.	54
Doré (FJ.). — Necrologie	237	Еінея (К.). — Perte d'eau par la peau.	53
DORLENCOURT (H.) et Mm. CALUOAREANU-		RISENMANN (A. J.) (Voir PETERS	
Nandris. — Elimination du fer dans		EISENMANN (A. J.). — [Voir Peters (J. P.), Bulger (H. A), — et Lee (C.)].	24
le lait	322	ELLINOER (F. P.) Action des anions	
DOURIS (R.) et GIQUEL (G.) Sérums		sur les artères	52
palhologiques et sérum cancéreux.	598	ELLIS (N. R.) et HANKINS (O. G.)	32
-, PERRENOT (A.) et CARLSSON (B)	000	Formation de la graisse de porc	23
Doeimatra on ninetta sutomatiqua		Francisco (C. A.) at Hann (F. D.)	23
Dosimètre, ou pipette automatique à volume réglable.	203	ELVERIER (C. A.) et HART (E. B.)	24
DRAOANESCO et LIEAU. — Adrénaline	541	Le fer dans la nutrition	2+
DRADANESCO EL LIEAU. — AUTOBATHE	341	[Voir Hart (E. B.), STEENBOCK (H.),	30
DRESBACH (M.) et Hosmer (H. R.)	107	- et Scorr (H.)]	30
Action de la K-strophantine	125	- [Voir HART (E. B.), STRENBOCK	
- et Waddell (K. C.) Id	125	(H.), — et WAODELL (J.)	18
DREYFUS-SÉE (MIII) [Voir Lesné,		- [Voir Steenbock (H.), Hart, - et	
Turpin et -]	187		24
DREYFUSS (W.) [Voir BROOSITTER		EMSCHWILLER (G.) lodure de mé-	
(A. M.) et —]	333		30
(A. M.) et —]. DRUMMONO (J. C.), CHANNON (H. J.) et		ENGEL (W.) Innervation de la thy-	
GOWARD (K. H.). — VITAMIDE A	308		52
Dusoux (M.). — Dosages par précipi-		ENSELME (J.). — [Voir HUGOUNENQ (L.)].	51
tation amorcée	247	- et Mme Enselwe Chimie du tis-	
DUCQUETIOUX [Voir RAVAUT (PAUL)].	605	su cancéreux	59
DUCOURTIOUX [Voir RAVAUT (PAUL)]. DUFAU (EM.) et TORAUOE (LG.)			
Sur l'arrêté du 20 juillet 1927, con-			
cernant les substances vénéneuses.	217	F F	
DUPOURT (P.) [Voir Violle (PL.)].	677		
DUPRAISSE (CR.) et MOUREU (H.) Pré-		FABRE (P.) Etat liquide, tension	
paration des dicétones α		TABLE (1.7 Dear Inquite, tollinos	**
(Voir Morney (Cu.) - at Reports	458	superficielle, viscosité	59
- [Voir Moureu (Ch.), - et Badocre		FABRE (RENÉ) Allophanate de cho-	
- [Voir Moureu (Ch.), - et Badocre (M.)]	305	FABRE (RENÉ). — Allophanate de cho-	39
[Voir Moureu (Ch.), — et Badocre (M.)] 116, — [Voir Moureu (Ch.), — et Buyler	305	FABRE (RENÉ). — Allophanate de cho-	39 5
[Voir Moureu (Ch.), — et Badocre (M.)]		FABRE (RENÉ). — Allophanate de cho- lestérol. — Principes eudocriniens — Prix Hunx	39
[Voir Moureu (Ch.), — et Badocre (M.)]	305 50	FABRE (RENÉ). — Alfophanate de cho- lestérol. — Princioes endocriniens — Prix Hun — et Sinonner (H.). — Action de	39 5 25
[Voir Moureu (Ch.), — et Badocre (M.)]	305	FARMS (RENÉ). — Allophanate de cho- lestérol. — Principes endocriniens — Prix Huns — et Sinonner (H.). — Action de l'hématoporphyrine	39 5 25 59
[Voir Mourru (Cr.), et Badoche (M.)]	305 50 50	FARME (RENE). — Allophanate de cho- lestérol. — Principes eudocriniens — Prix Huns — et Suonner (H.). — Action de l'hématoporphyrine — 182, 392, FALKENERS — [Voir BRUME et —].	39 5 25 59
[Voir Moursu (Ch.), - et Badoche (M.)]	305 50	FARME (RENE). — Allophanate de cho- lestérol. — Principes eudocriniens — Prix Huns — et Suonner (H.). — Action de l'hématoporphyrine — 182, 392, FALKENERS — [Voir BRUME et —].	39 5 25 59 59 39
- [Voir Moureu (Ch.), — et Badocar (M.)] 116, - [Voir Moureu (Ch.), — et Buller (CL.)] - [Voir Moureu (Ch.), — et Dran - [Voir Moureu (Ch.), — et Dran Duggaax (W. F.) et Scott (E. L.), — Dosage du sucre dans le sang. Durarric De La Rivirre (R.). — Toxine	305 50 50 244	FASHE (RESE) — Allophanate de cho- lestérol	39 5 25 59 59 39 24
- [Voir Moureu (Ca.), - et Badocar (M.)] 116, - [Voir Moureu (Ch.), - et Butler (CL.)] - [Voir Moureu (Cu.), - et Dean (P. M.)] Deggan (W. F.) et Scott (E. L.), - Dosage du sucre dans le sang Dijarric La Riviere (R.), - Toxine	305 50 50	FASHE (RESE) — Allophanate de cho- lestérol	39 5 25 59 59 39 24 33
- [Voir Mourau (Ch.), - et Badocas (M.)] - [Voir Mourau (Ch.), - et Bulles (CL.)] - [Voir Mourau (Ch.), - et Bass. - [Voir Mourau (Ch.), - et Dass. Dosays (W. F.) et Scorr (E. L.) - Dosays du sucre dans le sang. Dusannic Da Ruverse (R.) Toxine phallinique - et Kossovirce (N.) Floculation	305 50 50 244 61	FABRE (RESE). — Allophanate de cho- lestérol. — Princionès eudocriniens — Prix Han. — Action de Infernation proprieta — 182, 392, PALESTRIES. — Voir Brown et — J. P. C. Palestries — 182, 392, PALESTRIES. — Voir Lescion pour l'accione — PAURE (G.). — [Voir Leswe (S.) et — J. PAURE (J). — Bermédes au nitium.	39 5 25 59 59 39 24
- [Voir Mourse (Ch.), - et Bladock (M.)] Mourse (Ch.), - et Bursel 116, - [Voir Mourse (Ch.), - et Dean (F. M.) Dosay (M. F.) et Scott (E. L.), - Dosaye du sucre dans le sang. Durante ou Et Rivisse (H.), - Toxine phallinique et Rivisse (H.), - Poculation des sérums symbilitique des sérums symbilitique des sérums symbilitique.	305 50 50 244	FASSE (RESE).—Allophanate de cho- lestérol.—Principels undorriniens —Principels undorriniens —et Sissonser (H.).—Action de l'hématoporphyrine 182, 392, FALKENSEEN.—(Voir BURGERS et —).—FARCAS.—(Voir BURGERS et —).—FASSE (BRECTION pour Inactions.).—FASSE (JL.).—Bemédes au nitium.—FASSE (JL.).—Bemédes au nitium.—FASSE.—Use nouvelle application	39 55 25 59 59 24 33 39
- [Voir Mourau (Ch.), - et Badocas (M.)] - [Voir Mourau (Ch.), - et Burles (Cl.)] - [Voir Mourau (Ch.), - et Burles (Ch.), - et Dans (Ch.), - et Consultation (Ch.) Dosage du sucre dans le sang, Durasnic Ost Aliviase (R.) Toxine phallinique - et Kossovircis (N.) Floculation des séruns syphilitiques (Durass (W.) Ethers des éphé-	305 50 50 244 61 522	FASSE (RESE). — Allophanate de cho- iestroil. — Allophanate de cho- lestroil. — Prix Hiss. — Prix Hiss. — et Sisonery (H.). — Action de Phématoporphyrine . 182, 392, — 182, 202, — 182, 202, — 182, 202, — 182, 202, — 18	39 5 25 59 59 39 24 33
Voir Mourau (Ga), et Basona (M.) (M.) total 116 Voir Mourau (Ch.), et Burtas (P. M.) et Dasa, et G. M 1000 et Dasa, et G. M Dosage du sucre dans le sang. Dirantic est La Hursan (R.). — Toxine phallinique et Kossovirca (N.). — Floculation des sérums syphiliques un custant (W.). — Elbers des ophé-	305 50 50 244 61	Fame (Rex) - Allophanate de cho- lestérol Principes eudormines - Prix Hims - Prix Him	39 5 25 59 59 24 33 39 15
Voir Mourau (Ch.). — et Bacoca (Ch.). — et Borcas (Ch.). — et Borcas (Ch.). — con the Urlan (G. I.). — (Voir Mourau (Ch.). — et Daxa (P.M.). — (Voir Mourau (Ch.). — et Daxa (D. M.). — (Voir Mourau (Eh.). — (Voir Mourau et L. R. et Charles (Sang. Openie et L. R. et Charles (Ch.). — (Voir Mourau et L. R. et Charles (Ch.). — et Kossovirca (N.). — Floculation des serums sphilliques — et Kossovirca (N.). — Ethers des épides (W.). —	305 50 50 244 61 522 685	Pamis (Resc). — Allophanate de cho- lesteroli. — sudo-riniens auto-riniens — Principens und criniens — et Shoosser (II). — Action de Phématoparphyrine . 182, 392, — Parazenne. — Voir Brussen et —]. — Parazen . — (boir Minstone) et —]. — Parazen . — (boir Minstone) et —]. — Parazen . — (boir Minstone) et —]. — Parazen . — (boir Lawe (S.) et —]. — Parazen . — (boir Lawe (S.) et —]. — Parazen . — (boir Lawe (S.) et —]. — Parazen . — (boir Lawe (S.) et —]. — Parazen . — (boir Lawe (S.) et —]. — Parazen . — (boir Lawe (S.) et —]. — (boir Lawe (39 55 25 59 59 24 33 39
Voir Mourau (Ch.). — et Bacoca (Ch.). — et Borcas (Ch.). — et Borcas (Ch.). — con the Urlan (G. I.). — (Voir Mourau (Ch.). — et Daxa (P.M.). — (Voir Mourau (Ch.). — et Daxa (D. M.). — (Voir Mourau (Eh.). — (Voir Mourau et L. R. et Charles (Sang. Openie et L. R. et Charles (Ch.). — (Voir Mourau et L. R. et Charles (Ch.). — et Kossovirca (N.). — Floculation des serums sphilliques — et Kossovirca (N.). — Ethers des épides (W.). —	305 50 50 244 61 522	Pamis (Rexc). — Allophanate de che- lesticolication and continuous con- ceptiva (Inc.) — Action de Pamis (Inc.) — Action de Pamis (Inc.) — Action de Pamis (Inc.) — (Inc.) — (Inc.) — (Inc.) Pamis (Inc.) — (Voir Laxwe (Inc.) — Pamis (Inc.) — (Voir Laxwe (Inc.) — (Inc.) — Pamis (Inc.) — (Voir Laxwe (Inc.) — (Inc.) — Pamis (Inc.) — (Voir Laxwe (Inc.) — (Inc.) — Pamis (Inc.) — (Voir Pamis Inc.) — (Inc.) — (Inc	39 5 25 59 59 24 33 39 45
Voir Moussu (Sa.). — et Baccas. — Voir Moussu (Ca.). — et Buctas. (GI.). — (G. I.). — et Daxs Voir Moussu (Ca.). — et Daxs Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas (Ducas (R.). — Toxine — et Kossovirus (N.). — Floculation des serums syphilliques — et Kossovirus (N.). — Floculation des serums syphilliques Ducas (W.). — Ethers des éphé- Ducas (A.). — Liquides cellulaires végétaux.	305 50 50 244 61 522 685 192	Pamir (Rexé). — Allophanate de cho- lesterol. — Princines undocriniens — - Princines undocriniens — et Shooser (H.). — Action de l'hématoparphyrine . 182, 392. — PARAEMERIA. — (Voir Brustra et 392. — PARAEMERIA. — (Voir Brustra et 392. — PARAEMERIA. — (Poir Brustra et 392. — PARAEMERIA. — PARE — L'an envoirel es application mécanique dans la verrerie . PARE — L'an envoirel es application mécanique dans la verrerie . (F.). Aossie-Lavors (E.) dats. — (F.). Aossie-Lavors (E.) et —]. — Sarréalige et unucles . Sarréalige de Sarréali	39 5 25 59 59 24 33 39 45 67
Voir Moussu (Sa.). — et Baccas. — Voir Moussu (Ca.). — et Buctas. (GI.). — (G. I.). — et Daxs Voir Moussu (Ca.). — et Daxs Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas (Ducas (R.). — Toxine — et Kossovirus (N.). — Floculation des serums syphilliques — et Kossovirus (N.). — Floculation des serums syphilliques Ducas (W.). — Ethers des éphé- Ducas (A.). — Liquides cellulaires végétaux.	305 50 50 244 61 522 685	Pamis (Resc). — Allophanate de cho- lesteroli. — sudo-riniens auto-riniens — Practices — et Shooser (II). — Action de Phématoparphyrine . 182, 392, — Action de Paracement. — Voir Brusse et —). — Parace. — (Noir Brusse et —). — Parace. — (Noir Brusse et —). — Parace. — (Noir Lawe (S.) et —). — Parace. — (Noir Lawe (S.) et —). — (Noir Lawe (S.)	39 5 25 59 59 24 33 39 45
Voir Moussu (Sa.). — et Baccas. — Voir Moussu (Ca.). — et Buctas. (GI.). — (G. I.). — et Daxs Voir Moussu (Ca.). — et Daxs Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas (Ducas (R.). — Toxine — et Kossovirus (N.). — Floculation des serums syphilliques — et Kossovirus (N.). — Floculation des serums syphilliques Ducas (W.). — Ethers des éphé- Ducas (A.). — Liquides cellulaires végétaux.	305 50 50 244 61 522 685 192 397	Pamis (Rexc). — Allophanate de che- lesticol. — Mondanate de che- lesticol. — Mondanate de che- lesticol. — Pix Mins — — Pix Hins — — et Snoosys (H.). — Action de Thématoporphyrin — 182, 392, Pancas — (Voir Manosaso et –) — Pauori — Hestiton pour l'action , Pancas — (Voir Laxwi (S.) et –). Pavos (G.). — (Voir Laxwi (S.) et –). Pavos — Une nouvelle application mécnique dans la verreir se (F.). Anasse Lavort (E.) et –). Franzia de Nina (M.). — Extrait de avrirabiles et musclés Pixassia — (Voir Pancas (A.). — Ily- Planzas (M.). — Ily- Planzas	39 55 25 59 39 24 33 39 45 67
Voir Moussu (Sa.). — et Baccas. — Voir Moussu (Ca.). — et Buctas. (GI.). — (G. I.). — et Daxs Voir Moussu (Ca.). — et Daxs Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas. (W. F.) et Scorr (E. L.). — Ducas (Ducas (R.). — Toxine — et Kossovirus (N.). — Floculation des serums syphilliques — et Kossovirus (N.). — Floculation des serums syphilliques Ducas (W.). — Ethers des éphé- Ducas (A.). — Liquides cellulaires végétaux.	305 50 50 244 61 522 685 192	Pamis (Rexé). — Allophanate de cho- lesterol. — Principes duocriniens — Principes duocriniens — et Shooser (II). — Action de Principes duocriniens — 182, 392, PARAESHER. — VOIF BEUDER et — 194, PARAESHER. — VOIF BEUDER et — 194, PARES (G.). — VOIF LEWER (S.) et — 194, PARES (G.). — VOIF LEWER (S.) et — 194, PARES (G.). — VOIF LEWER (S.) et — 194, PARES (G.). — VOIF DE PRINCIPE — 194, PARES (G.). — PARES (G.). — 194, (C.). AGASSE-LOVOT (E.) et — 194, PARES (G.). — 194, POILER (A.). — (VOIF PILRES (W.)). POILER (A.). — (VOIF PILRES (W.). POILER (A.). — (VOIF PILRES	39 5 25 59 59 24 33 39 45 67
— Voir Moursu (Ch.). — et Basoca. (C. L.). (305 50 50 244 61 522 685 192 397 242	Pamis (Rues). — Allophanate de cho- leasterois underetimens — Pitx Hins — et Sinosser (H.). — Action de Pamatoporphyrine 183, 393, Pamatoporphyrine	39 5 25 59 59 39 24 33 39 45 67 52 32
— Voir Moursu (Cr.). — et Basoca. (C. L.). (305 50 50 244 61 522 685 192 397	Pamis (Rues). — Allophanate de cho- leasterois underetimens — Pitx Hins — et Sinosser (H.). — Action de Pamatoporphyrine 183, 393, Pamatoporphyrine	39 55 25 59 39 24 33 39 45 67
Voir Moursu (Ch.). — et Basoca (Ch.). — the Ch. (Ch.). — the Urlan	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59	Paus (Rexc). — Allophanate de chesisterio. — Prix Hins — et Stroosse (H.). — Action de l'annatoporphyrin — 183, 387, and the manatoporphyrin — 183, 387, and the manatoporphyrin — 183, 387, and the stroop of the	39 55 25 59 39 24 33 39 15 67 52 32 32
— Voir Moursu (Ch.). — et Baccas. (CL.). Voir Moursu (Ch.). — et Burtin. (CL.). — (Voir Moursu (Ch.). — et Burtin. (CL.). — (Voir Moursu (Ch.). — et Danx Dersan, (W. F.) et Scott (E. L.). — Dersan, (W. F.). — (N.). — Froculation des sérums ayphilliques. DULATER (W.). — Ethers des éphé- drines. (A.). — Liquides cellulaires végétaux. (A. M.). — Liquides cellulaires végétaux. (A. M.). et —]. (Voir Matrearais (F. Del.). (A. M.). et —]. — (Voir Marcallaix (L.). — et Rosello (J.). — (L.). — et Rosello (J.). — (L.). — et Rosello (J.). — Synthese de la quinnes.	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242	Pamis (Rusch.—Allophanate de cho- leasterois under trimes. — Prix Hus. — et Sucosser (H.).— Action de Phématoporphyrine. 182, 392, PARASSERIE. (VI). Macouson est —]. PARASSERIE. (VI). Macouson est —]. PARASSERIE. (VI) Will sucosson est —]. PARASSERIE. (VI) PARASSERIE. (VI). PARASSERIE. (VI) PARASSERIE. (VI). PARASSERIE. (VI).—Remédes au nitium. Mécanique dans la verrorie. PRIL (A.).— (Voir Paus us. BALSAG. (F.).) AGOSSERIE. (VI). PRILSE (A.).— (VOIF PAUS US.). PRILSE (A.).— (VOIF PAUS US.). PRILSE (C.). (4) EVERAGUE (V.).— Do- sage colorimérique du phosphore. PRINTY (E.) et Susanaou (V.).— Do-	39 55 25 59 39 24 33 39 15 67 52 32 32
— Woir Mounn (Ch.). — et Baccar — (Voir Mounn (Ch.). — et Burtan (G1.) Voir Mounn (Ch.). — et Burtan (G1.) Voir Mounn (Ch.). — et Burtan (G1.) Voir Mounn (Ch.). — et Burtan (Ch.) — Voir Mounn (W. F.) et Scorr (E. L.). — Donage du nucre dans le sang Dramute na La Rivinsa (R.). — Toxine — et Kossovirus (N.). — Floculation des sérums ayphilliques — et Kossovirus (N.). — Elloris de éphéburats (W.). — Elloris de éphéburats (W.). — Elloris de éphéburats (M.). — Elloris de éphéburats (M.). — Elloris de éphéburats (M.). — With Myrinskins (P. Voir Papersinskins (M.). — With Marchalla (M.). — (Voir Papersinskins (M.). — (M.). — (Voir Papersinskins (M.). — et Poir Marchalla (L.). — et Rosten (d.). — (M.).	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59	Pamis (Rusch.—Allophanate de cho- leasterois under trimes. — Prix Hus. — et Sucosser (H.).— Action de Phématoporphyrine. 182, 392, PARASSERIE. (VI). Macouson est —]. PARASSERIE. (VI). Macouson est —]. PARASSERIE. (VI) Will sucosson est —]. PARASSERIE. (VI) PARASSERIE. (VI). PARASSERIE. (VI) PARASSERIE. (VI). PARASSERIE. (VI).—Remédes au nitium. Mécanique dans la verrorie. PRIL (A.).— (Voir Paus us. BALSAG. (F.).) AGOSSERIE. (VI). PRILSE (A.).— (VOIF PAUS US.). PRILSE (A.).— (VOIF PAUS US.). PRILSE (C.). (4) EVERAGUE (V.).— Do- sage colorimérique du phosphore. PRINTY (E.) et Susanaou (V.).— Do-	39 5 25 59 59 39 24 33 39 45 67 52 32
— Woir Mounn (Ch.). — et Baccar — (Voir Mounn (Ch.). — et Burtan (G1.) Voir Mounn (Ch.). — et Burtan (G1.) Voir Mounn (Ch.). — et Burtan (G1.) Voir Mounn (Ch.). — et Burtan (Ch.) — Voir Mounn (W. F.) et Scorr (E. L.). — Donage du nucre dans le sang Dramute na La Rivinsa (R.). — Toxine — et Kossovirus (N.). — Floculation des sérums ayphilliques — et Kossovirus (N.). — Elloris de éphéburats (W.). — Elloris de éphéburats (W.). — Elloris de éphéburats (M.). — Elloris de éphéburats (M.). — Elloris de éphéburats (M.). — With Myrinskins (P. Voir Papersinskins (M.). — With Marchalla (M.). — (Voir Papersinskins (M.). — (M.). — (Voir Papersinskins (M.). — et Poir Marchalla (L.). — et Rosten (d.). — (M.).	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591	Pamis (Rues).—Allophanate de cho- lestérolis who crimens and con- ceptiva de la constantia de la con- ceptiva Hus — 182, 392, 492, 492, 492, 492, 492, 492, 492, 4	39 55 25 59 39 24 33 39 15 67 52 32 32
— Voir Moursu (Ch.). — et Baccas. (CI.) Voir Moursu (Ch.). — et Burtin. (CI.) Electron (Ch.) — Voir Moursu (Ch.). — Doine (Ch.) — Electron (Ch.) — El	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59	Pamis (Rues).—Allophanate de cho- lestérolis who crimens and con- ceptiva de la constantia de la con- ceptiva Hus — 182, 392, 492, 492, 492, 492, 492, 492, 492, 4	39 55 25 59 39 24 33 39 15 67 52 32 32 24
— Voir Moursu (Ch.). — et Baccas. (CI.) Voir Moursu (Ch.). — et Burtin. (CI.) Electron (Ch.) — Voir Moursu (Ch.). — Doine (Ch.) — Electron (Ch.) — El	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591	Pamis (Rexc). — Allophanate de cho- icationi. — Allophanate de cho- leationi. — Pix Hins — et S. 182, 392, — the Showser (H.). — Action de Pamis Hins — et S. 182, 392, — the Showser (H.). — Action de Pancas. — (Voir Manoussos et —]. — Pavoir. — Heattion pour l'action. — Parass (G.). — Voir Laxws (S.) et —]. Pavoir. — Heattion pour l'action. — Parass (J.). — Voir Laxws (S.) et —]. Pavoir. — Une nouvelle application mécanique dans la verreir. — Paut. (A.). — Voir Hins on Balsac. — Paut. (A.). — Voir Hins on Balsac. — Paut. (A.). — Voir Hins on Balsac. — Paut. — Voir Hins on Balsac. — Panassa on Mina (M.). — Extrait de avertandes et unacides. — Parassa (A.). — Ily pophyse et excretion urinaire. — Parassa (B.). — Ily Panassa (A.). — Ily pophyse et excretion urinaire. — Parassa (B.). — Stensanov (V.). — Do- Fassivi (P.). — Bases xanhi. — — et Caravous (P.). — Bases xanhi. — — et Stru (Zahanas). — Phosphore et Stru (Zahanas). — Phosphore et Stru (Zahanas).	39 5 25 59 59 39 24 33 39 45 67 52 32 24 5
— Voir Moursu (Ch.). — et Baccas. (CI.) Voir Moursu (Ch.). — et Burtin. (CI.) Electron (Ch.) — Voir Moursu (Ch.). — Doine (Ch.) — Electron (Ch.) — El	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591	Pawis (Rexc). — Allophanate de cheistéroi. — Pix Hins — et Sixosses (H). — Action de et Sixosses (H). — Action de et Sixosses (H). — Action de la Sixosses (H). — Action de la Sixosses (H). — Action de la Sixosses (H). — Action — Heavilla Pour l'Action — Mestition pour l'actione — Para — Mars (H-L). — Remdete au nime — Avra — Une nouvelle application Paus (H-L). — Bendete au limit — Avra — Une nouvelle application (H). — Action — Une nouvelle application Paus (H). — Voir Paus (H). — Hyrisania no Bissa (M). — Extrait de Pinzas (A). — (Voir Paussa) (H). — Hyrisania no Bissa (M). — Extrait de Pinzas (A). — (Voir Paussa) (H). — Hyrisania (C). — H) et Finzas (K). — (Voir Paussa) (H). — Pinzas (C). — H) et Finzas (M). — (Voir Paussa) (H). — Dosage colorindrique du phosphor — Levi (P) et Avao (Yacoss). — Action — (Corrovos (P).) — Bassa xanthiques de l'urine » (P). — Bossa xanthiques de l'urine » (P). — Bossa xanthiques de l'urine » (P). — Bossa vanthiques de l'urine » (P). —	39 55 25 59 39 24 33 39 15 67 52 32 32 24
— Voir Moursu (Cr.). — et Bacota (Cr.). (Voir Moursu (Cr.). — et Daxa (C. L.). — (Voir Moursu (Cr.). — et Daxa (C. L.). — (Voir Moursu (Cr.). — et Daxa (Cr.). — (Voir Moursu (Cr.). — et Daxa (Cr.). — (Voir Moursu (Cr.). — (Voir Dosage du surce dans le sang Dramute de La Rivissa (R.). — Foculation des sérums ayphilitiques (N.). — Foculation des sérums ayphilitiques (N.). — Education (Cr.). — (Voir Mytterastas (F. Des.). URNA (L. C.). — (Voir Mytterastas (F. Des.). URNA (L. C.). — (Voir Myterastas (F. Des.). URNA (L. C.). — (Voir Macallan (L.). — (Voir Macallan (L.). — (Voir Macallan (L.). — Syndra (L.). — La politution des riviress par les caux résitutures de cokcrise.	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591	Pamis (Rexc). — Allophanate de cho- lestérol	39 5 5 5 9 5 9 3 9 2 4 3 3 3 3 9 4 5 5 2 2 4 5 5 1 8 4 6 6
— Wolf Modern (Cal.). — et Barocas. — Volf Modern (Cal.). — et Burdas. (GI.). Volf Modern (Cal.). — et Burdas. (GI.). Volf Modern (Cal.). — et Burdas. — Volf Modern (Cal.). — et Dans Dogas (W. F.) et Scort (E. L.). — Et Kossoviter (N.). — Floculation des sécuris syphilitques. — et Kossoviter (N.). — Floculation des sécuris syphilitques. Ducas (A.). — Etiquées cellulaires végétaix (V.). — Etiquées cellulaires WALARIO (Mi*G.). — et VAS BOERGI.) DURANG (M.). — (Volt Pacelantica) DURANG (M.). — (Volt Pacelantica) DURANG (M.). — Expediation des ri- vières par les ceux résiluaires des doctries DURANG (R.). — (Volt Pacela, Al.) et de- godornes (R. A.). — Etides sur les BOTRONG (R. A.). — Etides sur les	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591	Pamis (Rexc). — Allophanate de cho- lestérol a de moiscrimens. — Pix Hus. — — Pix Hus. — et Suovare (H.). — Action de l'hématoporphyrine. 182, 392, — — Pix Hus. — 182, 392, — — Pamis (G.). — (Voir Laxwe (S.). — 182, 192, — Pamis (G.). — (Voir Laxwe (S.). et —). — Pamis (G.). — (Voir Laxwe (S.). et —). — Pamis (G.). — (Voir Laxwe (S.). et —). — Pamis (G.). — (Voir Pamis (M.). — Pamis (A.). — Voir Pamis (M.). — Pamis (A.). — (Voir Pamis (M.)). — Pamis (A.). — (Voir Pamis (M.)). — popylaye et excretion urinaire. — (Pamis (A.). — (Voir Pamis (M.)). —	39 55 25 59 39 24 33 39 15 67 52 32 24 5 18 46 31
— Wolf Modern (Cal.). — et Barocas. — Volf Modern (Cal.). — et Burdas. (GI.). Volf Modern (Cal.). — et Burdas. (GI.). Volf Modern (Cal.). — et Burdas. — Volf Modern (Cal.). — et Dans Dogas (W. F.) et Scort (E. L.). — Et Kossoviter (N.). — Floculation des sécuris syphilitques. — et Kossoviter (N.). — Floculation des sécuris syphilitques. Ducas (A.). — Etiquées cellulaires végétaix (V.). — Etiquées cellulaires WALARIO (Mi*G.). — et VAS BOERGI.) DURANG (M.). — (Volt Pacelantica) DURANG (M.). — (Volt Pacelantica) DURANG (M.). — Expediation des ri- vières par les ceux résiluaires des doctries DURANG (R.). — (Volt Pacela, Al.) et de- godornes (R. A.). — Etides sur les BOTRONG (R. A.). — Etides sur les	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591	Pawis (Rexc). — Allophanate de cheistéroi. — Pix Hins — et Sixossys (H.). — Action de l'Allophanate et de l'Allophanate et d'Allophanate et d'Al	39 5 5 5 9 5 9 3 9 2 4 3 3 3 3 9 4 5 5 2 2 4 5 5 1 8 4 6 6
— Voir Moursu (Cr.). — et Baccar. (CI.) Voir Moursu (Cr.). — et Burtin. (CI.) Voir Moursu (Cr.). — et Burtin. (CI.) Voir Moursu (Cr.). — et Burtin. (CI.) Voir Moursu (Cr.). — et Draw. Degas (W. F.) et Scott (E. I.). — Degas (W. F.). — Ethers des éphédrines. (N. M.). — Ethers des éphédrines. (J.). — Liquides cellulaires végétaux. (A. M.). — Liquides cellulaires végétaux. (A. M.). — (Voir Materalaire (F. De). Demostr. — (Voir Materalaire (F. De). Demostr. — (Voir Materalaire (E. J.). — Demostr. — (Poir Moacallaire (E. J.). — Demostr. — (Poir Moacallaire des veries par les eaux résiduaires des Duscutaire (G.). — (Voir Moacallaire (G.). — Demostr. — (Poir Moacallaire (G.). — (Poir Moacallaire des Poircesse par les eaux résiduaires des Duscutaire (G.). — (Voir Moacallaire (G.). — (Poir	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591 15 674	Pamis (Rexc). — Allophanate de chestérolication des cindentification de la constitución d	39 55 25 59 59 39 24 33 39 45 67 52 32 24 5 18 466 31 70
— Woir Mounnu (Ch.). — et Bancha — Nori Mounnu (Ch.). — et Burtan (G1.) Woir Mounnu (Ch.). — et Burtan (G1.) Woir Mounnu (Ch.). — et Burtan (G1.) Woir Mounnu (Ch.). — to the Charles (Ch.) — Toxine Donage du nucre dans le sang Diamute na La Rivinsu (R.). — Toxine des serums ayphilliques — et Kossovitra (N.). — Floculation des serums ayphilliques — et Kossovitra (N.). — Elucia se éphéburatse (W.). — Ellers de éphéburatse (W.). — Ellers de éphéburatse (W.). — Ellers de éphéburatse (A.). — Liquides cellulaires (M.). — Walland (M.) — Work Paris (R.). — Work Marchalla (L.). — et Rossovitra (A.). — Ellers de la quinte de la qualitation (R.). — Surticulation (R.). — Surticulation (R.). — Surticulation (R.). — Surticulation (R.). — Charles de la quinte de securità (R.). — Ellors villamines (R.). — Ellors sur le villamines.	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591 45 674	Pamis (Rexc). — Allophanate de chesisterio. — Prix Hins — et Strooser (II). — Action de Thematoporphyrine 183, 387, 184 and 184 a	39 5 5 25 5 9 5 9 9 2 4 3 3 3 3 9 1 5 5 2 2 4 5 5 1 8 4 6 6 7 7 0 2 6 6
— Voir Moursu (Cr.). — et Baccar. (CI.) Voir Moursu (Cr.). — et Burtin. (CI.) Voir Moursu (Cr.). — et Burtin. (CI.) Voir Moursu (Cr.). — et Burtin. (CI.) Voir Moursu (Cr.). — et Draw. Degas (W. F.) et Scott (E. I.). — Degas (W. F.). — Ethers des éphédrines. (N. M.). — Ethers des éphédrines. (J.). — Liquides cellulaires végétaux. (A. M.). — Liquides cellulaires végétaux. (A. M.). — (Voir Materalaire (F. De). Demostr. — (Voir Materalaire (F. De). Demostr. — (Voir Materalaire (E. J.). — Demostr. — (Poir Moacallaire (E. J.). — Demostr. — (Poir Moacallaire des veries par les eaux résiduaires des Duscutaire (G.). — (Voir Moacallaire (G.). — Demostr. — (Poir Moacallaire (G.). — (Poir Moacallaire des Poircesse par les eaux résiduaires des Duscutaire (G.). — (Voir Moacallaire (G.). — (Poir	305 50 50 244 61 522 685 192 397 242 59 591 15 674	Pamis (Rexc). — Allophanate de chestérolication des cindentification de la constitución d	39 55 25 59 59 39 24 33 39 45 67 52 32 24 5 18 466 31 70

F	ges. [ekes.
FONSECA (F.) et CARVALHO (A. DE)		GAROT (L.). — [VOIT PLUMIER-CLER- MONT et —]	
— et —. Insuline et pancréas	679	MONT et -]	397
- et Insuline et pancreas	532	Atropine contre le choc	125
Foress (E. B.) et Swift (R. W.). — Teneur en fer des viandes	388	-, - et LE GRAND (A.). Sécrétine et	120
Forst (A. W.) Action utérine de		sécrétion du pancréas	322
	680	GASSER (H. S.) Intestin grele	123
l'ergot . Form (G.) — Action de la caféine et des	- 1	Gaté (J.) et Billa (M.). — Spiroché-	
sels d'alcaloïdes sur les leucocytes.	251	toses bronchiques	524
Fosse (R.) et HIRULE (A.) Acide	1	GAUDARD (F.) Stabilisation des	
allantoique des feuilles d'Acer	603	fleurs de bouitlen blanc	311
FOURMER (Mile B.). — [Voir SCHRAPF (R.)] . FOURMER (Mile B.). — [Voir Binet (L.),	596	GAUMÉ (J.). — [Voir BAILLY (O.) et —]. GAUTIER (CL). — Histamine et œil.	249 682
CARDOT (H.) et -]	680	GAUTRELET (J.) et BARGY Intestin et	004
FOVEAU DE COURMELLES [VOIT RISLER			63
	111	- et Vecsiu (0.) Action myotique	
(J.) et -]. Fox (E. L.) [Veir Benedict (F. G.)].	242		254
FRACES (EMILE) - Prix Montyon	238	[Voir Vecute (0.) et -]	542
François (M.). — Oxalate ferreux	248	Geiger (E.) et MULLER (L.) Action	
- et Lormano (Cu.) Recherche de	58	du calcium sur le sucre hépatique.	335
l'acide tartrique	00	et Orosz (L.). — Action cardiaque de la strophantine	536
(Em.) et —]	392	GELARIE (A. J.) et GREENEAUM (F. R.).	000
FRANCOFFE (X.) et DIVRY (P.) Para-		- Huile de chaulmoogra	527
lysie générale et traitement	310	GELLHORN (E.) [VOIT AEDERHALDEN	٠
FRAZIER (W. C.) [Voir LEPKOVSKY		(B.) et —]	534
(S.), HART (E. B.), HASTINGS (E. G.)].	191	(E.) et —]	
FRED (C. B.). — [Voir PEDERSON (C. S.), PEDERSON (W. H.) et —]	521	la morphine et la malonylurée	319
Frenerico (H.). — Action des poisons	321	Genevois (P.). — [Voir Fleury (P.)] . Genedorff (C. E. F.). — [Voir Jones	185
our la chronavie cardiagne	253	(D. B.), — et Moeller (O.)]	191
FREUND (E.) [Voir Allers (R.)		GHEOROHIU (P.) [Voir MARCU (I.)].	684
et Prager (L.)]	531	GIAJA (J.) et CHAHOVITCH (X.). — Quo-	904
FREUND (E.). — [Voir Allers (R.), — et Praesr (L.)]		tient métabolique	120
Sine. FRIEDLANDER (K.) et ROSENTHAL (W. G.).	330	Grees (O. S.). — Pharmacologie du	
- Phesphates et métabolisme du		vague cardiaque	120
	463	GILLET et GUILLEAUME Chlore des	***
FROCHER (PH.) et DUVAL (M.) Rep-		eaux de boisson	520
tation d'un furbellarie marin	244	Gillot (Paul). — Recherches sur les graines d' « Euphorbia amygda-	
FROBLICH (A.) et Solé (A.). — Action		loides » L	139
des alcalis sur le cœur	543	Recherches sur les graines de	
FROMENT (A. PAUL). — [Voir DESGREZ (A.), RATHERY (F.) et —] 399,	605	l'« Euphorbia Cyparissias » L	429
FROMBERZ (K.). — Dosage biologique	003	- et Legras (E.) Sur les glucides	
de l'extrait hypophysaire	400	de reserve du « Petasites offici-	
Hypophyse et fonction rénale	462	nalis = Monch	20 5 598
		GIRARD (J.). — Albumiouries fonction-	330
G		nelles	599
9		GIRAUD (E.) [Voir PAYAN (L.), - et	
GADAMER (J.) et SAWAI (KATSUJI) SUF		Assada (M.)]	255
la corvbulbine	395	ASSADA (M.)] GIROED (P.). — [VOIT VALLERY-RADOT	
GADRUM (J. H.). — Action uterine de		(PASTEUR), BLAMOUTIER (P.), CLAUDE	
l'adrénaline et ergotamine	119	(F.) et	677
GAILLIOT (P.) (VOIT VALEUR (A.)).	675	Popea (A.) et —]	12
Gallavaroin (L.) Emploi de la	605	GLAUBACH (S.) et Pick (E. P.). — Action	12
digitale	330	de la cheline sur la pression san-	
Système nerveux et circulation .	541		334
GARCAWY-LANDAW. — Digitale et cœur		GODCHOT (M.) Glycols à fonction	
isolé	335	éther-oxyde Organo-magné-	591
GARRIN (Voir LOEPER (M.), DECOURT		- et Benos (P.) Organo-magné-	
et —] 519, Garnal (Paul). — Convention avec les	593	siens et oxyde de cyclo-heptène	45
GARNAL (PAUL). — Convention avec les	474	GOIFFON (R.). — {Voir Deeré (R.), — et Rochefrette}	18
Sociétés de secours mutuels	174	Gojon (P.) Voir Leulier (A.) et -].	26
la contrainte syndicale	97	GOLDENERS (L.) - (Voir Perir (G.)	40.
 La loi sur les assurances sociales. 		GOLDENEERG (L.) (VOIT PETIT (G.). - et Panisset (L.)]	59
 Situation matérielle des pharma- 		GÖLDLIN VON TIEFENAU (H.) [Voir	
ciens détaillants	31	L Casparis (P.) et -]	31

D	ages.]	D.	iges.
	sges.		igos.
GOMES DA COSTA (S. F.) Action des		GUYOT (H.) Polycarpiques et Rhœ-	
camphres sur les helminthes	464	adales	317
Action du salicylate de Na	527	GUYOT (O.) [Voir Vanino et -]	394
 Camphre naturel et camphre syn- 			
thétique	254		
Effet cardiaque de la pituitrine .	254	#	
Ephédrine et cœur isolé	685		
	464	HAFFNER (F.) et Komiyama (T.). — Do-	
Goris (A.) et Lachaise (L.). — Action	- 1	sage des préparations de thyroide.	332
phylactique de la brucine	602	- et Wind (F.) Accoutumance aux	
Gouveia (V. H.). — Anesthésie par		hypnotiques	538
l'éthylène GRASER (V. C.). — [Voir Smith (F. M.), MULES (G. H.) et —]	538	HAPLIGER (J.) Anatomie des va-	
GRABER (V. C.) [Voir Smith (F. M.).	- 1		189
MILLER (G. H.) et -]	119	Haise Désinfection en fin de ma-	
GRADINESCO (A.) Ephédrine et		ladie	311
	683	- Vaccinothérapie de l'asthme	397
- et Mance (i.) Action de l'éphé-		HALPIN (J. G.). — [Voir HART (E. B.), STEENBOCK (H.), LEPKOVSKY (S.) et —]	
drine 324,	325	STERMOCK (H) LEPKOVSKY (S) et -1	242
GRAUX (D. LUCIEN). — Le docteur illu-	0.00	HANKINS (O. G.) [Voir Ellis (N. R.)].	238
miné	135	HAMET (RAYMOND) Contribution à	200
	136	l'étude pharmacodynamique de	
GREENBAUM (F. R.) [Voir GELARIE	100	I' « Anemone Pulsatilia » L	143
(A I) at -1	527	[Voir Perror (Em.) et -] 337, 417,	500
(A. J.) et —]	021	Acétylcholine	125
belladone rongées par les insectes.	414	Ergotinine et ergotamine	398
GRIFFITH (IVOR) et RAMANUSKAS (P.). —	41.7	Vohimbine et ergotamine	324
Saliculate mercurique	602	Yohimbine et québrachine HAMILTON (W. F.) (Voir BARBOUR	324
Salicylate mercurique	002	TI CALL TON DANGOUN	459
M. HAMON	600	(H. G.) et —]	
Coop (O) (Vois Averso (S) et 1	121	HAMMETT (F. S.). — Croissance des os. HANDOVSKY (H.), SCHULZ (H.) et STARM-	183
GROS (O.). — [Voir Amberg (S.) et —]. GROOT (J. T.). — Geanothus ameri-	121	HANDOVSKY (II.), SCHOLZ (II.) EL STARM-	
canus,	541	MLER (M.). — Intoxication par le	
GRUBER (Cn. M.). — Effets des dérivés	341	manganèse	330
GRUBER (GR. M.) Knets des derives		HANKINS (O. G.) [Voir Ellis (N. R.)]. HARNED (BEN K.) Sucre du sang .	239
barbituriques ou benzyliques et du	P07	HARNED (BEN K.) Sucre du sang .	183
pH	537	(C. A.) et Scott (H.), ELVERJEN (C. A.) et Scott (H.). — Assimila-	
— et Roserts (S. J.). — Action des	00	(C. A.) et Scott (H.). — Assimila-	
vaso-moteurs sur le cerveau	62	tion du calcium	307
GUENTHER (F.) [Voir MEYER-BISCH	***	- STRENBOCK (H.), ELVERJEM (C. A.) et	
(R.), — et Bock (D.)]	529	WADDELL (J.) Le fer dans la nu-	
Guerser (M.) Acide méthyléthyl-		trition	182
arsinique	192	-, et - Lepkovsky (S.) Facteur	
Guerin (Paul) Le professeur G. An-		antirachitique de l'huile de morue.	237
DRÉ	454	-, -, - et Halpin (J. G.) Vita-	
Nomination de professeur	192	mines et nutrition du poulet	242
Guérithault (B.) — Nomination de		, - et Kletzien (S. W. F.)	
professeur	140	Nutrition du poulet	237
GUIONARD (L.). — Hommage a M. le		[Voir Elvensen (C. A.).]	243
professeur	161	[Voir Lepkovsky (S.), -, Hastings (E. G.) et Frazier (W. C.).]	
Guigues (P.) L'alimentation au		(E. G.) et Frazier (W. C.)	191
Lidan. Le bourgboui. Le Kichk	278	[Voir Steenbock (H.), -, Elvehien	
 Sur la solubilité de l'oxalate d'am- 		et Kletzien.]	240
moniaque	210	—. [Voir Strenbock (H.), —, Hoppert	
Guilhaud Vaccination et variole.	524	et Black	240
Guillaume (Albert) Applications		HARTWICH (A.). — Action de diverses	
de la méthode de Kirldahl, modifiée		drogues sur le rein isolé 534,	535
au dosage de l'azote dans quelques	- 1	HASSELMANN (C. M.) Formule san-	
alcaloïdes	213	guine	334
 Sur les silicotungstates de pilo- 		HASTINGS (A. B.) VOIT VAN SLYKE	
carpine, de pseudopelletiérine et le		(D. D.), -, MURRAY et SERDROY (J.).).	238
dosage de ces alcaloīdes	151	HASTINOS (E. G.). — [Voir Lepkovsky (S.), HART (E. B.), — et Frazier (W.	
GUILLEAUME [Voir GILLET et -]	520	(S.), HART (E. B.), - et FRAZIER (W.	
GUILLEAUME. — [Voir GILLET et —] GUNN (J. A.). — Action de l'histamine. GUNN (J. W. C.). — Phénol et circu-	543		191
Gunn (J. W. C.) Phénol et circu-	- 1	HAUGE (S. M.) et CARRICK (C. W.)	
falion	543	Substance antinévritique et facteur	
GUNN (K. B.) [Voir BLUNT (K.),	- 1	de croissance	393
TILT (J.) MAC LAUGHLIN (L.) et	307	HAUKE (M. T.) Histidine et tyrosine.	241
GUSTAVSON (R. G.) [Voir KOCH (E. M.),		Dosage de la tyrosine, de l'histi-	
CARAN (M. H.) et	308	dine et de la tyramine	240
Gustus (E. L.) (Voir Jacobs (W. A.)].	526	Hazard (René). — Antitoxines et ana-	
[Voir Jacobs (W. A.), Hoffmann (A.)		toxines	192
et —]	459	 Action de la pseudo-pelletiérine. 	262

	ages.		Pages
Base tropine	121	HORN (D. W.) et CRAWFORD (R. E.)	
Base tropine et Mercier (LJ.) - Base tropine [Voir Boyer (P.) et -]	121	Sels cupro-ammoniacaux	60
[Voir Boyer (P.) et -]	325	HOSMER (H. R.) Voir DRESBACH	
HEATHCOTE (R. St. A.) Sparteine et	- 1	(M.) et — J	12
oxyspartéine	127	Horz (H.). — Substances azotées de	
llecur (K.) Anesthésiques et intes-		Houssay (B. A.) et Molinelli (E. A.).	46:
tin	536	Houssay (B. A.) et Molinelli (E. A.).	
HEDON (E.). — Chien dépancréaté et		- Sécrétion de l'adrénaline 120,	32
insuline	252	- et Action de la yohimbine	32€
HEILBRON, KAMM et MORTON Vita-		Hubert (G.) L'article 25 de la loi	10
mine antirachitique	595	de germinal HUDDLESTUN (B. T.) — [Voir Rose (W.	10
HEIM DE BALSAC (F.), AGASSE-LAPONT (E.)		HUDDLESTUN (B. 1.) - [VOIT ROSE (W.	455
et Fril (A.). — Anilisme profession-	070	C.) et —]	40
nel	676	perglycémie et dermatoses	519
-, - et Intoxication oxycar-	676	HCERRE (R.). — Essai de l'huile de cade.	31:
bonée	119	56,	51
HELAERS (E.). — Action de l'hexétone,	115	Monophénols et éthers de diphé-	
319,	325	nole	5
Jerman (R. D.) - [Voir Hess (A. F.)]	183	HUGHES (J. S.), PAYNE (L. F.), TITUS	
HELMAN (F. D.). — [Voir Hess (A. F.)]. HENDERSON (V. E.) et BROWN (W. E.). —	100	(R. W.) et MOORE (J. M.) OEufs	
Toxicité des anesthésiques	539	et vitamine	24
IENRUBAN (F.) Cœur et médica-	000	et vitamine	
ments cardiaques 310.	397	chez les poulets	393
ments carliaques 310, — et Kopaczewski (W.). — Composi-	1	chez les poulets	
tion de la Scille	118	paillette	
 et Wauconort. — Hypnoanesthé- 		Nomination comme associé de	
	392	l'Académie de Médecine	19
liénisser (H.). — Acide rubichlorique	- 1	- et Enselme (J.) Chlorures dans	
et aspéruloside	249	les expectorations	513
 Aspéruloside du Galium Aparine 	56	HULTGREN (G.) Action du benzol	
 Aspéruloside du Galium Aparine et Снечмов (J.). — Géine (géoside). 	523	sur le sang	32
HERRMAN (R. F.) LEAKE (C. D.) LOE-		 Action des benzols méthyliques. 	32
VENHART (A. S.) et MUEHLBERGER (W.).		Action du thiophène	32
- Ethers de l'acide nitrique hypo-		HUMPHREY (G. J.) Vitamine C du	
tenseurs	250	jus d'orange desséché	45
HERZPELD (E.) et MOSLER (E.) Ac-	070	Henr (R.) Effet des ammoniums	53
tion de la cilocarpine sur le cœur.	678	quaternaires	00
HERZOG. — [Voir Blaise (EE.) et —], HESS (A. F.) et Helman (F. D.). — Phos-	592	éthers de la bétaine	53
phatide et phosphore des laits	183	HUNTER (G.) et EAGLES (B. A.) Sub-	33
-, WEINSTOCK (M.) et Suerman (E.)	100	stance inconnue du sang	23
Cholestérol et phytostérol irradiés	- 1	HURTHLE (R.) Foie dans l'intoxica-	
239, 308,	460	tion chloroformique ou phosphorée.	32
HESSE (E.) Action du tétrophan .	536	HYKES (O. V.) Action cardiaque	
Intoxication mercurielle 331,	544	des substances endocrines	25
HEUBNER (W.) Action des irritants.	332	Cœur de daphnie	6
HEYMANS (C.) et REONIERS (P.) Ergo-			
tamine et ergotinine	325		
— et —. Hyperthermie par bleu de		·	
méthylène	323	INORRSOLL (C. D.) Oxydation du	
— et Šoenen (R.). — Glucose et acide		glucose ISKLIN (E.). — Altitude et arsenic ISKLIN (B.). — Fibres	30
cyanhydrique	326	ISKLIN (E.) Altitude et arsenic	32
HILDEBRANDT (F.). — [VOIT FOSSE (R.)]	603	ISHIHARA (M.) et Pick (E. P.) Fibres	
[Voir Eichler (0.) et -]	542 543	de Purkinje	54
(VOIT EICHLER (O.) et -]	519		
Hinolais (H.). — Bilirubine et foie. 518, Hinoor — [Voir Michiels (L.) et —].	520		
HINTYPE MANN (II \et loacennogie (G)	320	•	
Hintzelmann (U.) et Joachinoglu (G.) — Stabilité de l'extrait de digitale.	464	JACCARD (P.) - L'arganier	31
Horen (R.) Action des mélanges		JACKARD (P.) L'arganier JACKSON (D. E.) Composé orga-	
	534		54
HOFFMANN (A.) [Voir Jacobs (W. A.)].	252	JACKSON (H.) et RIGOS (M.) Ré-	
[Voir Jacobs (W. A.), - et Gustus		gimes riches en protéines	24
(E. L.).]	459	gimes riches en protéines	
HOLLO (J.), PATAI (J. A.) et KOLTA (E.).		Derives de l'hederagenine	52
 Morphine et balance acide base. 	332	— et Hoffhann (A.). — Structure des	25
HOLMES (E. M.) Ephédrine. 596,	526	poisons cardiaques	23
Holtze Vitamine antirachitique .	595	-, - et Gusrus (E. L.) Aglu-	45
HOPPERT (C. A.) [VOIT STEENBOCK	010	cones cardiaques	60
(H.), HART (E.B.), — et BLACK (A.).].	240	JACOBSON (J.) [Voir DESPLAS (B.)].	60

TABL	E DES	AUTEURS	741
Pe	ges.	. P	ages.
	115	KIRRMANN (A.) Aldehydes a bro-	agea.
JAMES [Voir VAVON (G.) et -] JAMES (A. A.), LAUGHTON (N. B.) et		mées	674
Bruce (A.). — Pression sanguine		Leur synthèse	590
et extrait hépatique	128	Kisch (B.). — Poisons cardiaques Kieldahl. — Méthode de — modifiée.	542 213
du pyramidon sur le muscle	539	Kleizien (S. W. F.). [Voir Hart (E. B.),	213
JAUBERT (G. F.) Circ et propolis	602	STEENBOCK (H.), LEPKOVAKY (S.) et —	237
JAUSION (H.) et PECKER (A.) Pilo-		[VOIT STEENBOCK (H.), HARY, ELVER-	240
carpine, adjuvant pour la cure des blennorragies	325	KNAFFL-LENZ (E.). — Dosage physio-	240
JAVILLIER (MAURICE). — Le professeur	320	logique de la digitale	540
agrégé Anand Valeur (1870-1927)	221	KNAUS (H. H.). — Extrait pituitaire et	
- Nomination de professeur	69	uterus	122
- et Allaire (H.) Phosphore nu-	52	utérus . KNUDSON (A.). — ¡Voir RANDLES (F. S.)]. KOCH (E. M.), CABAN (M. H.) et Gus-	240
— et —. Rapports phosphorés	392	TAVSON (R. G.) Lipoïdes antira-	
-, - et Rousseau (Mile S.) Id	594	chitiques	308
JAWORSKI (H.) et D'ABADIE (R.). — Pour-	96	KOPLER (L.) et KAUREK (R.) Sapo-	328
JOACHIMOGLU (G.). — [Voir HINTZEL-	90	nine, strophantine et digitaline	528
MANN (U.) et —]	464	KOBL (A.). — [Voir JUNKERSDORF (P.)]. KOLDA (J.). — Mouvements de l'intes-	00
Jos (A.) et Cassal (A.). — Chrome-car-		tin isolé	320
bonvie	116	KOLTA (E.) [VOIT HOLLO (J.), PATAL	200
 et —. Fixation de l'oxyde de C et Dusollier (G.). — Magnésiens 	306	(J. A.). et —]	332
	674	gents	464
JOEL (E.). — Culture du chanvre indien.	311	- [Voir HAPPNER (F.) et -].	332
JONES (D. B.) et CSONKA (F. A.) Pro-		Kopaczewski (W.) [Voir Henrijean].	118
	191	Kopp (A.). — Banane à la Guaderoupe. Kopp (E.). — Huile de hanneton	249 317
 GERSDORFF (C. E. F.) et MOELLER (O). Protéines de l'écorce du robinier. 	191	KOPPANYI (T.) et Sun (K. H.). — Réac-	317
Jonesco, Birrsco ef Popesco, - Acide		tion de l'iris des oiseaux	681
urique du sang	54	- et Id. des quadropèdes	681
JONESCO-MATIU (A. L.). — Mercurime-	246	Koref (O.) et Mautaber (H.'. — Pitui- trine, insuline et diu ése	399
JORDAN (C. N.) [Voir Balls (J. O.).	240	Koskowski (W.). — Histamine et sé-	333
- et Doisy (E. A.)	393	crétion	255
JUNG (L.) et AUGER (L.). — Insuline et		Kossovitch (N.) [Voir Dujarric (R.)]	522
tension artérielle 320, Junokmann (K.). — Artion des narco-	583	KOURILSKY (R.) [Voir HUDELO (L.)] KRAYER (O.) Apocodéine	519 536
tique-, etc. sur le cœur	336	KRUGER (J. H.)[Voir DUTCHER(R. A.)]	393
— et Stross (W.). — Action de la	- 1	Kubikowski (P.). — [Voir Chypek (F.)]	320
caféine	679	Kuehl (G.). — Dosage biologique de	
JUNGKUNZ (R.). — [Voir PRITZKER (J.)]. JUNKERSDORF (P.) et KOBL (A.). — Cho-	316	l'atropine et de la scopolamine Kūlz (F.). — Molécules chromées com-	328
line pendant le jeune.	528	plexes	331
 et Τόκόκ (P.). — Adrénaline et je ûne. 	528	- et Pauls (L.) Sels de caesium.	331
	- 1	Kuroda (T.). — Dosage biologique de la digitale.	007
K	- 1	- Sur les chlorophénois	335 463
	- 1	out to cultivapacation	****
K THLENBERO (L.) [Voir Steinle (J.V.)			
et - J KAMN (R. H.) Intoxication insuli-	307	-	
nienne	530	L (P.) Sucre de la Martinique.	116
KALWARYJSKI (B. E.) et Tychowski		LA BARRE (J.) Choc histam nique.	253
(W.Z.) Hyperglycorachie phlo		- Glycémie pendant les chocs	320
	255 595	[Voir Zunz (E.) et -] LABBÉ (MARCEL) Rapport sur l'alcoo-	310
KAMMERER (H) et Weis-ecker (H.). —	030	lisme	524
Activation de la porphyrine	533	- et Moueapper Chevki Acidose	
Kaurek (R.). — [Voir Korler (L.) et —]. Keeser (E. et J.). — Accoutumance à	328	post-opératoire	599
	328	- et Rexault (Paul) Extrait sur- rénal et glycémie.	533
Kritch (A K) - (Voir Borrwoon	- 1	LACHAISE (L.). — [Voir Goris (A.) et —]. LAGRANGE (E.). — Bacille de la peste.	602
(E. W.) et — j	119	LAGRANGE (E.). — Bacille de la peste.	598
KENDZIEWSKI (J.). — Sucre du sang	320	LAMACHE [VOIT CLAUDE (H.), BARUK	27.4
Knoum (J.). — Urémie et oxalémie. Killian (H.). — Recherches sur la cir-	52	LAMARE (JP.). — [Voir LARGET (M.), — et Morrau (ED.).]. LAMBERT (A.). — [Voir Poiret (G.)].	544
culation	335	et Monsau (ED.).].	597
culation	124	LAMBERT (A.) [Voir POIROT (G.)].	185

	ges.		gos
LAMBIN (SUZANNE). — [VOIT RÉGNIER		LENNOX (W. G.) Rétention de	
(JEAN) et —]	490	l'acide urique dans le jeune	18
naire	525	LENSTRUP (E.). — Phosphore des	460
	525	LENZ(E.) Action de la digitoxigénine.	540
Lanson (P. D.) et Wing (R.). — Fibrine	- 1	LEUNARD (C. S.) Dosage du bis-	
dans l'intoxication par CCl	687	mutb.	60
LANCZOS (A.). — Hulle de paraffine . LANGE (H.) et SCHOEN (R.). — Choles-	400	Toxicité du bismuth	607
térine et insuline	400	Elimination urinaire des compo- sés du Bi	608
LAPICQUE (L.) Valeur alimentaire	-00	- et O'Brien (J. L.) Id	608
du blé	524	LEPAPE (A.). — [Voir Modrey (C.)] Lépine (G.). — A-surances sociales.	51
Lapicque (M.). — Action musculaire		LEPINE (G.). — A-surances sociales.	187
de l'atropine	254	LEPROVSKY (S.), HART (E. B.), HANTINGS (E. G.) et Frazier (W. C.). — Vita-	
(Eb.). — Auto-vaccin dans les infec-	- 1	mine C.	19
tions à colibacilles	597	mine C. [Voir Hart, Steenbock et -] [Voir -, -, - et Halpin] [Voir -, -, - et Kletzien]	23
Lasch (F.). — Anesthésiques locaux.	319	[Voir -, -, - et Halpin]	245
[Voir Januscher (H.) et -]	539	- [Voir -, -, - et Kletzien]	23
[Voir Wasicky (R.), - et Scho-	395	LENGUX. — [Voir Michiels (L.) et —]. LESAGE (A.) — Choléra infantile.	310
NOVSKI (K.)].	462	LESCOEUR (L.) [Voir DESOREZ (A.),	525
LAUGHTON (N. B.). — [Voir Widal (F.) et —]. LAUGHTON (N. B.). — [Voir Janes (A. A),		- et Manjean (Mile S. 1]	45
	128	Leseurre (André) Quelle configue	
LAUNOY (LEON). — A propos du XII* Con-		accorder à la stérilisation par l'au-	
grès international de physiologie. —. Thérapeutique moderne et essai	37	toclave? Lesné (Edm.), Turpin et Dreyfus-Sér	64
physiologique	606	(Mile). — Lait condensé sucrè	18
—. A propos du IV* Congrès interns-		LESPIEAU. — Carbures acetyleniques.	59
tional de medecine et de pharmacie		Erythrite acetylenique	59
—. Voir Valeus (A.) et —]	708 53	— et Deluchat. — Sur l'octadiine-1-7. Lestoquard (F.). — [Voir Parrot (L.)].	30
- et Nicolle (P.) - Toxicité et activité	03	LEGLIER (A.) et GOJON (P.) Sur la	31
du novarsénobenzol chez la souris.	256	teneur en adrénaline des solutions	
LAURENCIN Nécrologie	264	d'adrénaline à 1 º/oc et des poudres	
LEAKE (C. D.) VOIT HERRMANN (R. F.), -, LORVENBART (A. S.), et		de nurrénales commerciales	26
Market Bracen (W 1)	250	d'un fourrage ensilé	48
LEBEAU (P.) et DAMENS (A.) Têtra-		LEUSDEN (F. P.). — Action des bases	
fluorure de carbone	50	quiniques sur le cœur isolé Levaditi (C.) et Dinancesco-Nicolau	46
LEBERT (M.) [Voir Chabanier (H.).]	606	(O.). — Elimination du tellure,	25
[Voir -, -, Lobo Onell (C.) et Lumière (F.).]. Leche (S.) [Voir Denis (W.) et -].	606	— et Manin (Y.). — Répartition et	
LECHE (S.) [Voir DEXIS (W.) et -].	237	élimination du tellure	31
LECOQ (HAOUL). — Les progres recents		LEVENE (P. A.) Mucoprotéines des	23
de nos connaissances sur l'alimenta- tion et la nutrition (Bevue). 357,	433	escarnots	23
L'histoire du malt	187		18
 Farmes de légumineuses . 188. 	189	LEVY (MILE J.) [Voir Tiffeneau (M.)	
[Voir Random (Mmc L.) et -]. 129,	189	et —] 457, Lévy-Solal, Christou et Dalsace (J.).	67
LEE (C.) [Voir PETERS (J. P.), BULOER (H. A.), EISENMANN (A. J.) et		— Pouvoir antirachitique des huiles	
-]	243	végétales	25
LEGANONEUX [Voir Loir (A.). et -].	525	— et Tzanck. — Anaphylaxie et pilo-	
LEGENDRE (JEAN) La dengue ouest-	***	Lewis (G. T.) et Lewis (H. B). — Tau-	60
africaine [Voir CHEMIN (E.)].	522 248	rine et cystine dans l'alimentation.	45
LEGRE (E.). — Etalonnage des aloès .	56	LEWIS (H. B.) [Voir LEWIS (G. T.)].	45
Préparations de quinquina	247	LEWIS (H. B.). — [Voir LEWIS (G. T.)]. LEWIS (J. T.) et TORINO (A.). — Sensi-	
LEGRAND (ANDRÉ) et BIERENT Hy-	****	bilité à la morphine	32
perglycemie par la pilocarpine	533	L'HEUREUX (L.) et PIERABRTS (J.). — Kolatiers du Congo belge	6
SANTENOISE (D.) et -]	322	LIEAU. — [Voir DRAGANESCO et —] LILJESTRAND (S. II.) et WILSON (D.W.).	54
LE GRAND (A.). — [Voir GABRELON (L.), SANTENOISE (D.) et —] LEGRAS (E.). — [Voir GILLOT (PAPL)]. LE GUYON (RF.). — Micro-titrage de	205	LILIESTRAND (S. II.) et WILSON (D.W.).	
LE GUYON (RF.) Micro titrage de	201	Acide lactique dans l'urine	18
Cr et de Ba	591 523	Lillo (Micuel) Plantes de Tarta-	60
LEMÉE (HA.). — Faut-il s'intéresser	320	LIND VAN WIJNGAARDEN (C. DE)	
au pyrèthre?	100	Dosage biologique de la digitale	
LENDLE (L.) Glucosides cardiaques.	327	399,	46
- Seuil de la curarine.	332	 —. Stabilité de la poudre de —. 400. 	34

Lissenson (G. O.).— Cocaine et utierus. 221 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 232 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 233 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 234 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 235 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 236 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 237 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 238 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 239 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 230 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 230 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 231 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 232 Lor (A.).— Lor (A.).— Election of the listening. 233 Lor (A.).— Cocaine (G.).— Cocaine (G.).— Cocaine (G.).— Production of the search (G.).— Proving the listening. 234 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 235 Lor (A.).— Prix Lovenawr. 236 Lor (A.).—	.) et —]	(G. L.) et	321	
Linsenson (C. O.).— Cocaine et utierus. 221 Cocane et intestin. 232 Lor (A.).— Priz Lovenser. 233 Lor (A.).— Priz Lovenser. 234 Lor (A.).— Priz Lovenser. 235 Lor (A.).— Priz Lovenser. 236 Lor (A.).— Priz Lovenser. 237 Lor (A.).— Priz Lovenser. 238 Lor (A.).— Priz Lovenser. 239 Lor (A.).— Priz Lovenser. 230 Lor (A.).— Priz Lovenser. 230 Lor (A.).— Priz Lovenser. 231 Lor (A.).— Priz Lovenser. 231 Lor (A.).— Priz Lovenser. 232 Lor (A.).— Priz Lovenser. 233 Lor (A.).— Lor (B.).— Lor (B.). 234 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 235 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 236 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 237 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 238 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 239 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 239 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 239 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 230 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 230 Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.).— Lor (B.). 230 Lor (B.).— Lor	viney (B. A.). — [Voir Brown].) et —]	(G. L.) et	321	
G. L.) et]. (Voir Branaus Concained to Concained concording to Concained to Concained Concording to Concording t	.) et —]	(G. L.) et		
(G., et al., S. 182, 182, 183, 183, 183, 183, 183, 183, 183, 183	OEUF (M.). — [VOIT BERTRAND it —] 51, 52, 182, 39; (D. I.). — Extrait pituitaire	Macuraceur (M)		Cocaine et intestin
(G., et al., S. 182, 182, 183, 183, 183, 183, 183, 183, 183, 183	(D. I.). — Extrait pituitaire	MINCHEBUROF (MI.).		Cocaine et musum
Loo Ossuri, (C.). — IVoir Carassire (H.), Lasser M., — el Louisse (J.). (H.), Lasser M., — el Louisse (J.). Loos H.), el Louisse (J.). Louis H.), el Louisse (J.). Louisse (J.), el Louisse (J.), el Louisse (J.). Louisse (J.), el Louisse (J.),	(D. I.). — Extrait pituitaire		259	or (A) - Prix Lowenampr
Loo Ossuri, (C.). — IVoir Carassire (H.), Lasser M., — el Louisse (J.). (H.), Lasser M., — el Louisse (J.). Loos H.), el Louisse (J.). Louis H.), el Louisse (J.). Louisse (J.), el Louisse (J.), el Louisse (J.). Louisse (J.), el Louisse (J.),	tamine	Micron (D. I.)	- 200	compact Dragayrees Mas A \ _ Do
Loo Ossuri, (C.). — IVoir Carassire (H.), Lasser M., — el Louisse (J.). (H.), Lasser M., — el Louisse (J.). Loos H.), el Louisse (J.). Louis H.), el Louisse (J.). Louisse (J.), el Louisse (J.), el Louisse (J.). Louisse (J.), el Louisse (J.),		MACRY (D. 1.)	**	SSIEVICI-DRAGANESCO (M-V A.). — DO-
(II.), Leasar (M.). — Vicasinas (F.). — Good Control C	ra (M. H.) Périplocine 12		90	rax dans la ilqueur de DAKIN
Monsk (I), Marke (A), et Preserved Care less Limites (A). — technique de l'aurende et l'aurende (C). — te l'aurende			000	OBO ONELL (G.) (VOIT CHABANIER
Monsk (I), Marke (A), et Preserved Care less Limites (A). — technique de l'aurende et l'aurende (C). — te l'aurende	J) Production des essences	MACKU (J) Prodi	000	(H.), LEBERT (M.), — et LUMIERE (F.).]
(L.) — Habibition reflexe 1.5	les végétaux	chez les vegetau	000	obstrin (E.). — Nomination du pro-
chee les Almulus de la control souther de la surraine de la control de	H.), MAYER (A.) ET PLANTEPOL	MAONE (H.), MAYER	239	lesseur
LOSPER (M.), Decoure et toacex. — —, et. —, Fonction thiopexique et thio-oxydante du foie — —, et. —, Fonction thiopexique et thio-oxydante du foie — — (The Machael (L.) — Leucopédés — — Macotor (A.) et Ausseror (V.), — — However (Z.) — Leucopédés — — Mocotor (A.) et Ausseror (V.), — — However (C.) — et Michael — — (R. F.), Lakare (C. D.), — et Michael — — Low (S.) — (The Machael — — Low (S.) — (The Machael — —	- Inhibition réflexe 24-	(L.). — innibitio	0.00	DEB (L.) et BODANSKY (O.). — Urease
Fonction soufrée de la surréande 519 de la common soufrée de la surréande 519 de la common de la	(J.) et CHARTIER (J.) FOUX	MAREC (J.) et CH	243	CDEZ les Limuius
Schum. Schum of the principle	et origine botanique de l'i-	ipeca et origini		DEPER (M.), DECOURT et GARCIN
et thio-crydante du foie — 53 — et Etude de l'herbe dite « à la france de Machair, (L.) — leucopédése su Machaire de l'account (A.) et Ausservor (V.) — 100 — Mocador (A.) et Ausservor (V.) — 100 — Mocador (A.) et Ausservor (V.) — 100 — Mocador (A.) et Ausservor (V.) — 100 — Machaire (C.) — 100 — 100 — Machaire (C.) — 100 — 100	strie mineur Manettia ignita	peca strie mine	519	
- et Mackita (i.e.). — Leucopédére - Mocabor (A.) et Alessevor (V.) Mocabor (A.) et Alessevor (V.) Mocabor (A.). — (Voir Hander (A.) Sessoes (W.).]. — Le diture des pargaths. — (A.) Lonow (S.) et Fante (G.). — Eltude des pargaths. — (A.) Lonow (S.) et Fante (G.). — Eltude des pargaths. — (A.) Lonow (S.) et Fante (G.). — (A.) Lonow (S.) et Fante (G.). — (A.) William (S.) — (A.) Lonow (S.) et Hander (A.). — (A.) Lonowas (G.). —	m	Schum		, —, et —. Fonction thiopexique
D., cause de derimites. A consumer (A. a.) at Ausserov (V. a.) Monotor (A.) at Ausser (A.) at Monotor (B.) at Mon	Etude de l'herbe dite « à la	- et Etude de	593	et thio-oxydante du loie
— Mocasor (A.) et Assersor (V.).— — Mocasor (A.), it Assersor (V.).— MALOGUE (P.R.I.).— Réséction pour la becaverant de la companyation. (R. F.), Lakar (C. D.).— et Menti- granda (R. F.), Lakar (C. D.).— et Menti- granda (R. F.), Lakar (C. D.).— et Menti- tion de prissor en France. MALOGUE (P.R.I.).— Solubilité de l'Iode. MALOGUE (P.R.I.).— MALOGUE (P.R.I.).— (No. 1997). MALOGUE (P.R.I.).— MALOGUE (P.R.I.).— (No. 1997). MALOGUE (P.R.I.).— Accidente de l'Adometic de l'Iode. MALOGUE (P.R.I.).— (No. 1997). MALO	e battue » (Tamus communis	femme battue »		et Marchal (G.) Leucopedese
MANDEAC (J.) — Voir Foundars (A.) .	ause de dermites 56	L.), cause de de	593	gastrique
MANDEAC (J.) — Voir Foundars (A.) .	in (Paul). — Réact on pour la	MALAQUIN (PAUL).		MOUGEOT (A.) et AUBERTOT (V.), -
doe physical consumers to deep construction of poisson of France. Machine Solida U, etc. Deep consumers to the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers (A). Theorems of the deep consumers (B). The deee	terisation de la strychnine 68	caracterisation (677	Pouvoir zymosthenique des eaux .
doe physical consumers to deep construction of poisson of France. Machine Solida U, etc. Deep consumers to the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers (A). Theorems of the deep consumers (B). The deee	AC (J.) [Voir Tournade (A.)]. 6	MALMEJAC (J.). — [EVENHART (A. S.) VOIT HERRMAN
doe physical consumers to deep construction of poisson of France. Machine Solida U, etc. Deep consumers to the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers (A). Theorems of the deep consumers (B). The deee	(M.). — Solubilite de l'iode 19:	MALNY (M.) So		(R. F.), LEAKE (C. D.), — et MUEHL-
doe physical consumers to deep construction of poisson of France. Machine Solida U, etc. Deep consumers to the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers (A). Theorems of the deep consumers (B). The deee	Y.). — [Voir Levaditi (C.)] 31:	MANIN (Y.) [Vo	250	BERGER (W.).]
doe physical consumers to deep construction of poisson of France. Machine Solida U, etc. Deep consumers to the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers of the deep consumers (A). Theorems of the deep consumers (B). The deee	(Mn. S.). — [Voir Desgrez	MANJEAN (M" S.).		DEWE (S.) et FAURE (G.) Etude
Lion du poisson Chran Wilson (D. 2008). Marcul (L.) et tentonomic (P.) et apine- Low (S.) Vitanianes 184 Lowara-Loos et Bioaux (C.) Qui- nosica Conduriango	LESCOEUR (L.) et -] 45	(A.), LESCOEUR (I	333	
Lion du poisson Chran Wilson (D. 2008). Marcul (L.) et tentonomic (P.) et apine- Low (S.) Vitanianes 184 Lowara-Loos et Bioaux (C.) Qui- nosica Conduriango	ь (G.). — [Voir Loeper (M.)] 59	MARCHAL (G.) [oir (A.) et Leganoneux. — Consomma-
drine comme vaso-constricteur s. 200 (a. d.) of the comme vaso-constricteur s. 200 (b.) of the comme photos comme vaso-constricteur s. 200 (b.) of the comme photos comme vaso-constricteur s. 200 (b.) of the comme photos comme photos comments vaso-constricteur s. 200 (b.) of the comments vaso-constricteur	 et Gнеовони (Р.). — Ерпе- 	MARCU (I.) et GHEO	525	tion du poisson en France
Account (E. V.) Sumons (N.) et Santic (J.) et Norwick (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein (E.) et Al	comme vaso-constricteur 68	drine comme va		ono (W. L.) [Voir Wilson (D.
Account (E. V.) Sumons (N.) et Santic (J.) et Norwick (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein (E.) et Al	ir Gradinesco (A.) et —] 324, 32	[Voir Gradines		W.), -, Thompson (H. C.) et Thur-
Account (E. V.) Sumons (N.) et Santic (J.) et Norwick (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein (E.) et Al	(A.). — Action de la mor-	MARKNEI (A.)		LOW (S.).]
Account (E. V.) Sumons (N.) et Santic (J.) et Norwick (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein autorygène e. Harin (E.) et Allein (E.) et Al		phine		RENZINI (J.). — Vitamines
de jaboly (iii: A), et Rosatzo (J.)	LLAN (L.). — Graine et huile	MARGAILLAN (L.).	58	
LCGISMONT. — CONDIVARIO. — 1490 Graines et hulles de pracachy et doursus (F.) et Mourrous (H.). — 253 LEMISER (A.). — Théorie de l'ama-phy- Larie. — 17. — Larrothiopropa- et — Diakopy-pheny-lacelandies. — 252 LUMIRIE (F.). — [Voir Charamine H.]. — 253 LUMIRIE (F.). — [Voir Charamine H.]. — 253 LARIT (M.). Louo-trau (L.). — (14) LAC TABRIT (M.). LOUO-TRAIL (B.) — 140 MARCON (H. I.). — Cardio-analeptimes. — 154 Marine H. — 1. — 154 Marine H. — 154 Marine H. — 1. — 154 Marine H. — 154 Marine H. — 1. — 154 Marine H. — 154 M	boty 5	de jaboty		BRTAT-JACOB et BIDAULT (C.) Qui-
LCGISMONT. — CONDIVARIO. — 1490 Graines et hulles de pracachy et doursus (F.) et Mourrous (H.). — 253 LEMISER (A.). — Théorie de l'ama-phy- Larie. — 17. — Larrothiopropa- et — Diakopy-pheny-lacelandies. — 252 LUMIRIE (F.). — [Voir Charamine H.]. — 253 LUMIRIE (F.). — [Voir Charamine H.]. — 253 LARIT (M.). Louo-trau (L.). — (14) LAC TABRIT (M.). LOUO-TRAIL (B.) — 140 MARCON (H. I.). — Cardio-analeptimes. — 154 Marine H. — 1. — 154 Marine H. — 154 Marine H. — 1. — 154 Marine H. — 154 Marine H. — 1. — 154 Marine H. — 154 M	OIS (M110 A.) et ROSELLO (J.). —	-, DUPUIS (MIle A.		nosol
downlas (A). — Theories de l'ana, bly laxie — Reading (A). — Theories de l'ana, bly laxie — Reading (A). — Reading (A)	es et huiles de pracachy et	Graines et huile	190	cusinger. — Condurango
citations intracutances 335, 534 Containa (A.). — Hirriberie de l'anapide 166 et Pransa (F.). — Aurothiopropa- nol-sulfonate les oudium-canabide 16, 16, 16, 16, 16, 16, 16, 16, 16, 16,	da	d'owala		итикк (F.) et Молтов (H.). — Ех-
Internet (*) - Auronino 664, 665	i. E.). et Stradal (A.) Pré-	MARK (R. E.). et S	534	citations intracutanées 335,
- et Praus (F.). — Aurothiopropa- noi-sulfonate is soultum-dismistie. 183	ous thyroidiennes pauvres en	parations thyro		mière (A.). — Théorie de l'anaphy-
nol-suifonate de sodium. 488 481 482 484 Anaris-Rosser (A.) — IVoir Leille Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille And Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Leille — IVoir Maris-Rosser (A.) — IVoir Maris-Rosser		iode	605	laxie 604,
Marriss [Th.] - Cardio-analeptimes.	s (R.). — Acénaphtène 50	Marquis (R.) A		et Perrin (F.) Aurothiopropa-
Marriss [Th.] - Cardio-analeptimes.	Rosset (A.). — [Voir Leulien	MARTIN-ROSSET (A.		nol-sulfonate de sodium
Marriss [Th.] - Cardio-analeptimes.	t —] 484	(A) et —]	252	et —. Dialcoyl-phényl-acétamides.
Arra (L.). — Ferments solubles des champignoms autory 26 % 55 % 55 % 55 % 55 % 55 % 55 % 55 %	s(Tn'). — Cardio-analeptiques. 324	MARTINS (TH) Ca		dière (F.). — Voit Ghabanier (H.),
Arra (L.). — Ferments solubles des champignoms autory 26 % 55 % 55 % 55 % 55 % 55 % 55 % 55 %	. V.) et Adler (E.) Action	MARX (A. V.) et Ai	606	
champignons. 238, 525, 602 Massow (B. I.) et Davisov (W. C.). — Actions antioxygène . 602 Tanin comme antioxygène . 602 Action (E. V.), Simonos (S.) et Baccini, I. E.) — Rachitisme experimental . D.) et Mass (W. M.). — Rotte et luya. 182 Hac Farlars (A.) et Massow (G. A.). — Rotte et thuya. 182 Hac Farlars (A.) et Massow (G. A.). — Huile de cade	(lycémiante d' <i>Urtica dioica.</i> . 463	bypoglycémiant		rz (L.). — Ferments solubles des
J. Actions autioxychene 248, 525 Fault common autioxychene 248, 525 Fault common autioxychene 269 Marco Colley (E. V.), Stewores (N.) et Brown (J. E.).— Rachilisme experience (J. E.).— Fachilisme experience (J. E.).— Foults et morphism. Foult et morphism. Foult et morphism. Foult et M. C.) et Surra (A. H.).— Foultse du Coundeur. Foult et M. C.) et Surra (A. H.).— Foultse du Coundeur. Foult et M. C.) et Surra (A. H.).— Foultse du Coundeur. Foult et M. C.) et Surra (K. H.).— Action de l'Insuline. Foult et M. C.) et Surra (K. H.).— Action de l'Insuline. Foult et M. C.) et Surra (K. H.).— Cassia et M. C.) et Genéroles des des receives (L. Laconatur (L.).— (Voir Busar (K. L.)). Foult et M. C.) et Surra (K. H.).— Cassia et M. C.) et Genéroles des des receives (L. Laconatur (L.).— (Voir Busar (K. L.)).				champignons 248, 525,
- J.A. Actions oxydanies. 288 - Tamin comme amitoxygiene 692 - Starkou (E. V.), Stawoons (N.) et de Sexus (J. E.) Rachtisme experimental starkou (J. E. P. Backhisme experimental starkou (J. E. Backhisme experimental sta	e de l'amidou et de la dex-	Dosage de l'ami		. ld. Actions antioxygènes . 248,
want-de l'Adonis et de la digitale. Assocy (f. A., — Action de bisundist.) — (Voir Mac Falanse (A.) = 4—) Massocy (f. A.) — Excludistine experience (A.) — (Action de bisundist.) — (Voir Mac Falanse (A.) = 4—) Marine (f.) — (Buile de cade. — (Voir Mac Falanse (A.) = 4—) Marine (f.) — (Buile de cade. — (Marine (f.) — (Buile de cade. — (Marine (f.) — (Buile cade.) Marine (f.) — (Buil		trine		. ld. Actions oxydantes
Massox (G. A.).— Action du bissumbh. Toxicité du bismunth. Massy (B. A.).— Action du bissumth. Massy (B.).— Hille de cade. Marnivar (A.).— Filtration à la plute Resul biologique de la digitale. San Acara, A.).— Babrication de la Vanilline. Torright Acara (A.).— Action de l'Insuline. Action de l'Austine de la digitale. Action de l'Insuline. Action de l'Insuline. Action de l'Insuline. Action de l'Austine	w (M.). — Action anticonvulsi-		602	. Tanin comme antioxygène
M dac Colling (E. V.), Suewords (N.) et Becam (J. E.). — Rachilisme expe- lac Char, (F. D.) et Mirst (W. J.). — Pouls et morphine. dac Faralzat (A.) et Massor (G. A.). — Essai biologique de la digitala. dac Faralzat (A.) et Massor (G. A.). — Essai biologique de la digitala. 539 dac Faralzat (A.) et Massor (G. A.). — Proténies du chou-fleur. 540 dac Laco (J. — Fabriciation de la vanillise. 450 dac Laco (J. — Fabriciation de la vanillise. 551 dac Laco (J. — (Voir Blast' (K.)). 652 dac Laco (J. — (Voir Blast' (K.)). 653 dac Laco (J. — (Voir Blast' (K.)). 654 dac Laco (J. — (Voir Blast' (K.)). 655 dac Laco (J. — (Voir Blast' (K.)). 656 dac (J. — (Voir Blast' (K.)). 657 dac (J. — (Voir Blast' (K.)). 658 dac (J. — (Voir Blast' (K.)). 659 dac (J. — (J. — (Voir Blast' (K.)). 659 dac (J. — (J. — (Voir Blast' (K.)). 659 dac (J. — (J. — (Voir Blast' (K.)). 659 dac (J. — (J. — (Voir Blast' (K.)). 659 dac (J. — (J. — (Voir Blast' (K.)). 659 dac (J. — (J. — (Voir Blast' (K.)). 659 dac (J. — (
Ac Colling (E. V.), Singgores (N.) et	(G. A.) Action du bismuth. 607	Masson (G. A.)		
Asc. OLLEW (E. V.), Suswesse (N.) et Becken (I. E.). — Bachtliame experimental (F. D.) et Mixx (W. J.). — 152 de Cana (F. D.) et Mixx (W. J.). — 154 de Cana (F. D.) et Mixx (W. J.). — 154 de Cana (F. D.) et Mixx (W. J.). — 154 de Cana (F. D.) et Mixx (G. J.). — 154 de Cana (F. D.) et Mixx (G. J.). — 154 de Cana (F. D.) et Mixx (G. J.). — 154 de Cana (G. J.). — 154	icité du bismutb 607	 Toxicité du bi 		Set .
Brcarr, J. E.). – Rachitisme experimental	r Mac Farlane (A.) et 540	VOIT MAG FARI		
Brcarr, J. E.). – Rachitisme experimental	R.). — Huile de cade 58	Massy (R.) Huil		ic Collum (E. V.), Simmonds (N.) et
de papier avec le vide. de papier avec le vid	e pyrogénée de thuya 56	 Huile pyrogene 		Becker (J. E.). — Rachitisme expé-
Pouls et morphine And Falance (A.) et Massov (G. A.) - Essai biologique de la digitale Aca Kez (M. C.) et Surur (A. H.) - Protéines du chou-fleur	τ (J.). — Filtration a la pate	MATHIVET (J.) F	182	rimental
Ace Fanatze (A.) el Massox (G. A.).— Essai biologique de la digitale. 50 Manusca (G.). el Savavarra (L.). Froténics du chou-fleur. 50 Manus (E.).— Recberche des derivés da Laxo (I.).— (Voir Busyr (K.). 61 Ac Lavonau (E.).— Recberche des derivés da Lavonau (E.).— Recberche des derivés de la derivée de la de	pier avec le vide 246	de papier avec l		C CREA (F. D.) et MEEK (W. J.)
Essai biologique de la digitale 540 Ac Kaz (M. C.) et Suru (A. H.). — Proténies du chou-fleur 526 Ac Laxo (J.). — Fabrication de la vanilline. Ac Lacontui (L.). — (Voir Blusy (K.). Ac Lacontui (L.). — (Voir Blusy (K.). The propriets de losseline.	(H. A.) et GLAYTON (M. M.)	MATTILL (II. A.) et	539	Pouls et morphine
Act Rez (M. C.) et Suru (A. H.).— Proteines du chou-fleur. 526 Act Laso (J.).— Fabrication de la vanilline. 6 Act Latorium (L.).— (Voir Burnt (K.). True (J.).— act (Gray (R. B.).) Anne (A.).— Reztériobbranie.	ine E et reproduction 309	Vitamine E et re		
Proteines du chou-fleur. 526 Maonix (E.). — Recherches des dérirés danc Laxe (J.). — Fabrication de la vanilline. 60 « Cassia » — Propriétés de l'osseine. — Propriétés de l'osseine. — Propriétés de l'osseine. — Marré (A.) — Ractérialbéranie.	. (G.) et Senvantie (L.)	MAURIAC (G.) et	540	Essai biologique de la digitale
Ac Laro (1.). — Fabrication de la sunthraceiniques dans le geure vanilline . — (Voir Blust (K.). — Propriétés de l'osséine . — Propriétés de l	de l'insuline 255	Action de l'insui		
vanilline	E.). — Recherches des derives	MAURIN (E.) Reci	526	Proteines du chou-lieur
Acc Laughlin (L.). — (Voir Blunt (K.), Tur (L). — et Guyn (K. R.) Propriétés de l'osséine	sceniques dans le genre	anthraceniques		c Lane (J.). — Fabrication de la
	sia »	« Cassia »	60	vaniline
TILE (J.), — et busn (R. B.),	priétés de l'osséine 398	Propriétes de l'		C LAUGRLIN (L.) [VOIT BLUNT (K.),
Lac Ninge (W. M. ng R.) — RAle protection Mayin (N.) — (Voir Koref (U.)).	A.). — Bactériothèrapie 596	MAUTE (A.) Bac		IILT (J.), - et GUNN (K. B.).
	(H.) [Voir Koner (O.)]. 399	MAUTNER (H.).	242	C LEOD [G] [VOIT HOSE (M. S.)].
The state of the s	N.J. — Organomagnesiens et	MAXIM (N.) Org	***	C NIDER (W. M. DE B.) Hole protec-
teur du glucose dans l'anesthésie. 537 tétréthyphtalamides	ryiphtalamides 590	tetretnylphtalam	537	eur au giucose aans l'anesthésie.
LAC QUARRIE (I.) et Shohl (A. T.). — pH du liquide cérébro-spinal 239 MAYER (A.). — [Voir Magne (H.), — et Plantefol (L.).]	A.) (VOIT MAGNE (H.), - et	MAYER (A.) (VO	200	C QUARRIE (I.I et SHOBL (A. T.)
pri du nume cerepro-spinal 239 PLANTEFOL LL	efol (L.).] 244	PLANTEFOL (L.).].	239	oH du liquide cérébro-spinal

Pa	ges.	Pa	ges.
MEEK (W. J.) [Voir MAC CREA (F.		MORTER (O.) - (Voir love (D. R.)	
MEER (W. J.) (VOII MAC CREA(I'.	539	MOELLER (O.) [Voir Jones (D. B.), Gersdorff (C. E. F.) et -]	
D.) et —]		GERSDORFF (C. E. F.) et - J	191
[Voir CHEN (K. K.) et -] . 685,	686	MOLINELLI (E. A.). — [Voir Houssay	
Melon (L.) Action anticoagulante	- 1	(B. A.) et —] 120,	320
du sulfate de zinc	319	MOLITOR (H.) Alcools trichloro iso-	
Man (Laws) Découverte du col		Molifor (II.) Alcools tricinoro 180-	
Ménaro (Louis) Découverte du col-		butylique et -isopropylique conti e	
lodion	73	les vomissements	400
Menaule (P.) Action du gossypol.	313	- et Pick (E.) Cerveau, pituitrine	
Dosage du tanin	313	et diurése	332
MENDEL (L. B.) [Voir OSBORNE	0.0	et gluicae	
MERIEL (L. D.) [FOIL CORONICE	120	- et Diurèse et hypophyse	463
(T. B.) et -] Keratine de la	459	— et —. Narcose et diurése	333
MENSCHEL (H.) Kératine de la		 [Voir Luitelen (F.) et -] . 335. 	534
peau	328	MONCRAUX (B.) (Voir Bicher (Cu.))	525
MENTL (S) Toxines microbiennes.	126	—. [Voir Luithlen (F.) et —] . 335, Monceaux (R). — [Voir Richet (Ch.)]. Monnot (B'). — Le Foyer medical	020
Museum (F) (Voir transported A)	256	former international	
MERCIER (F.). — [Voir ALIVISATOS (A.)]. MERCIER (LJ.) et CHERBULIEZ (A.). —	200	franco-international	61
MERCIER (LJ.) et CHERRULIEZ (A.)		MONTAGNE (Mile M.) Dialcoylami-	
Action de la spartéine	127	dae	115
- [Voir HAZARD (B.) et -].	121	MOORE (J. M.): - [Voir Huones (J. S.), PAYNE (L. F.), Titus (R. W.) et -].	
MERKLEN (PR.) et WOLF (M.) Mo-		BEOOKE (a. M.) [VOIT ITCOMES (a. S.),	
	677	PAYNE (L. P.), TITUS (R. W.) et -	241
nocytes et monocytose	011	MOREAU (EO.) VOIT LAHGET (M.),	
Messerlé (N.). — Acide cyanhydrique		LAMARE (JP.) et -	597
et échanges gazeur	529	MOREAU (Eo.). — [Voir Lahget (M.), Lamare (JP.) et —]	
MEURICE (R.) [Voir DESGREZ (A.)]. MEURICE (R.) Dosage de la potasse.	246	HONEL (MEMBER). — 1.0 professour	703
MECHIEN (8.). — [FOR DESCRIPTION (N.)].	55	ALBERT FLORENCE (1851-1927)	
MEURICE (It.) Dosage de la potasse.		MORFL (JEAN) Nécrologie	4
Réaction du cadmium	55	Morgan (A. F.) et Osburn (D. F.)	
MEYER (J.) [Voir SAHTORY (A.),		Métabolisme azoté en l'absence de	
SARTORY (R.) et -] . 12, 75, 193, 273, 427,			241
972 497	553	vitamine A	
21 (0) 11		MORTON [Voir Hellbron, KAMM].	595
MEYER (P.) Atropine	121	MOSLER (E.) [Voir HEHZPELD (E.)].	678
MEYER-BISCH (R.), GUENTHER (F.) et	- 1	MOUGEOT (A.) [Voir LOBPER (M.), - et	
МЕТЕВ-ВІЗСИ (R), GUENTHER (F.) et Bock (D.). — Insuline, adrevaline		AUBERTOT (V.).	677
	529	Aubenioi(1./.)	011
MICHAIL (D.) et VANCEA (P.) Lésions	0-0	MOCKHTAR (A.) et SEDAD Action des	
MICHAIL (D.) CL VANCEA (I.) LOSIOUS	201	sels sur les anesthésiques locaux .	252
oculaires naphtaliniques	324	MOUREU (CH.), DUFRAISSE (CH.) et BA-	
MICHIELS (L.) et CLINQUART (E.) Ya-		DOCHE (M.) Antioxygene. Actions	
	310	Doche (d.) Antioxygene. Actions	
- et Danis (P.) Caféine de la		catalytiques	305
lione veges	310	-, - et Butler (CL.) - Peroxyde	
liane yocco	310	de rubrène	50
- et Hixgor Production de chlo-		-, - et Manshall Dean (P.) Ru-	
ranite	520	hedro	50
- et Leroux Alcaloide d'un Mi-		brène	
	310	-, - et Peroxyde de rubrêne	50
Milheiro (E.). — Action musculaire	010	- et LEPAPE (A.) Krypton et xé-	
MILIERO (E.) Action indocument	532	non dans l'air	55
du Ca et de la vératrine		MOUREU (H.) [Voir DUFRAISSE (CH.)].	458
	532	Motine (III) (Toll Delikalish (Gil.)).	400
Action simultanée du Ca et du K		Mouriquano (G) Les diéto-toxi-	
sur la contracture vératrinique	532	ques	187
MILIAN (G.) Phénomènes anaphy-	00-	Mund (S.) Pénétration des bac-	
Millian (G.) I nenomenes anapuy-	605	téries	521
lactiques		- et Warren (S.) Vibrio perco-	02.
MILIOTIS (J.) [Voir Blaise (EE.)].	115		ro.
MILLER (G. H.) Action de la co-		MUEHLBERGER (W.) [VOIT HERRMAN	524
caine	60	MUEHLBERGER (W.) [VOIT HERRMAN	
[Voir Plant (O. H.) et -]	61	(R. F.), LEAKE (C. D.), LOEVENHART	
Voir Smith (F. M.), - et Ghaben	٠.	(A. S.) et —]	250
[VOIT SMITH (F. M.), - EL GHABER		MUFILIER (J.) Action et toxicité de	-00
(V. C.)]	119	Merchan (v.) Artion of toxicite de	000
MILLER (G. O.) Action de la cocaïne		carbures d'hydrogène	327
sur l'iris	681	MULINOS (M. G.) Choline	124
MILLER (H. G.) Potassium et nu-		MULIER (L) [Voir Geiges (E.) et -].	335
	243	MURHAY (ALLEN F.) Salicylate de	000
trition	240	menner promes 11). — contograte de	0.45
Minonesco et Farcas Antitoxine		mercure	247
scarlatineuse	398	MURRAY (C. D.) [VOIT VAN SLYKE	
MITA (J.) Substance agissaot sur le		(D. D.), HASTINGS (A. B.), — et SEN-	
coeur	464	DROY (J.)].	238
MITCHELL (H. H.) et CARMAN (G. G.)	.54	Musso (L.) Intoxication mortelle	_00
MITCHELL (H. H.) et CARMAN (G. G.)		arcoro (27) intoxication mottene	
Rations avec chlorure de sodium. — et —. Valeur hiologique des ali-	309	par le nitrile de soude	245
- et Valeur biologique des ali-		MUTERMILCH (S.). — Réactions d'opa-	
ments azotés	309	cification	522
MIURA (Y.) Hypophyse et diurèse.	331	MYTTENAERE (F. DE) Arsénoben	
	679		×9
- Lipoïdes et utérus	019	-, WALRAND (Mile G.), DUMONT et	53
Moorakowski (G.) et Sikorski (H.) -		-, WALRAND (M'" G.), DUMONT et	
Action de l'hexélone	126	Van Boekel. — Arsénobenzènes	39~

TABLE DES AUTEURS

p	ages.	P	ages
		PAPILIAN (V.) et VELLUDA (C.) Gly-	
N		cémie pilocarpinique	12
N		PAPPENHEIMER (A. M.) et DUNN (L. C.).	
NADLER (J. E.) Ephédrine et adré-		Kachitisme des animaux	243
naline	683	PARMENTIER Comité - 47, 70, 105,	26:
Voir Salant (W.) et]	686	La statue de	49
Nagel (A.) Action de l'ephédrine.	329	PARROT (L.) et LESTOQUARD (F.)	
NARBEY (Mile G.) [Voir ASTRUC (A.),	117	Structure des Leishmania	31
CANALS (E.) et -]	111	PATAI (J. A.) [Voir Hollo (J.), -	
cide de l'argent ionisé 327,	329	et Kolta (E.)]. Paul-Froment (A.). — [Voir Desorez	33
Solubilité des sels d'argent. 333,	335	(A.), BATHERY (F.) et -] 399,	60
NELIS [Voir BERNARD (LEON) et -]. NETTER (A.) Variole et vaccination.	599	PAULS (L.) [Voir Kulz (F.) et -].	33
NETTER (A.) Variole et vaccination.	524	PAYAN (L.), GIRAUD (E.) et Assada (M.).	00
NEUSCHLOSZ(S. M.) Tonus du muscle. Newton (E. B.) [Voir Benedict (S.	530	- Tension veineuse, hypophyse	
R.), — et Behae (J. A.)]	244	et adrénaline	25
Nicaud (P.). — Mycoses pulmonaires.	523	PAYNE (L. F.). — [Voir Hughes (J. S.), —, Titus (R. W.) et Moore (J. M.)].	
Nicholson (D.) Atropine et pouls.	680	Price (R. W.) et Moore (J. M.)].	241
NICHOLSON (D.). — Atropine et pouls. NICOLAU (O. D.). — [Voir LEVADITI (C.)].	255	PEACOCK (BERTHA L. DE G.). — [Voir PEACOCK (J. C.) et —]	52
NICOLLE (P.) Voir Launoy (L.)	256	PEACOCK (J. C.) et PEACOCK (BERTHA L.	02
NIKLASSON (H.) et SANSESSON (C. G.)		DE G \ — Cascara sagrada	527
Toxicité du sulfure de mercure Nitzescu (l. I.). — Insuline et bile	544 319	PECKER (A.) [Voir Jacsion (H.) et -]. PEDERSON (C. S.), PEDERSON (W. H.) et	32
. Variation saisonnière de l'insuline.	325	PEDERSON (C. S.), PEDERSON (W. H.) et	
NOETHER (P.) Tétanie parathyréo-		FRED (E. B.). — Production d'acide lactique	52
Prive	536	PEDERSON (W. H.) [Voir PEDERSON	34.
Nogucat (I.) Action du novasurol.	533	(C. S.). — et Fred (E. B.))	52
 Pituitrine, novasurol et diurése. Norris (V. H.) et Weiss (S.). 	400	Pellenin (G.). — Notes pratiques de	
respiratoire de l'a-lobéline	688	science expérimentale. 5,53,78,226,	244
NOTHMANN (M.) Insuline chez le		Pereyra (L.) - Essence de Lippia has-	605
chien	333	tulata et excursion en Argentine	52
Nybore (S.). — Action narcotique ren-		PERIETZEANU (J.). — [Voir Bertrand (G.)] PERKINS (G. A.) et CRUZ (A. O.). —	32
forcée	323	Synthèse de l'acide chaulmoogrique.	675
		Perreau (EH.). — Code de la méde-	
0		cine et de la pharmacie	36
		PERRENOT (A.). — [Voir Douris (R.), — et Carlsson (B.)]	203
OBREGIA (A.), POPEA (A.) et GIURGIU	101	- et Carlsson (B.)]	593
(C.). — Choc protéique O'BRIEN (J. L.). — [Voir LEONARD (C.	124	PERRIN(F.) [Voir Lumièse (A)]. 252,	458
S.) et —l	608	Perrot (Em.). — Association de pro-	
S.) et —]		ducteurs de quinquina « Vekip ».	100
interactions tissulaires	678	Les assurances sociales et les phar-	145
OESTERLÉ (O. A.) — Le henné	311	maciens	140
Ocawa (S.). — Jeune et adrénalino-	314	pharmaceutique	25
sécrétion	332	pharmaceutique	- 1
OKAOAWA (M.) Action du sulfocya-		Les Santais d'Australie et leurs	000
nure	535	essences	609
OLIVIER (H. R.) Intoxication par	000	Les Strophanthus dans la thèra- peutique	460
Pacétate de thalium	326 536	-, Mission en Afrique	236
OROSZ (L.). — [Voir Geiger (E.) et —]. OSBORNE (T. B.) et MENDEL (L. B.). —	000	Nomination à l'Académie de Méde-	
Taux de croissance et alimentation.	459	cine	163
OSRUBN (D. F.) [Voir MORGAN (A.		- et Hanet (RAYMOND) Yagé, Aya-	
F.) et -]	244	huasca, Caapi et leur alcaloïde : té- lépathine ou yageine 337, 447,	500
OSTERWALDER. — Gentianes	190	PETERS (J. P.), BULGER (H. A.), EISEN-	300
		MANN (A. J.) et LEE (C.) Equili-	
P		hre acide-base du plasma sanguin.	243
		PETIT (G.), GOLDENBERO (L.) et PANIS-	
PADERI (C.). — Action de la caféine et	251	SET (L.). — Contrôle des vaccins Petit (R.). — Quinine-uréthane	597 51
de l'hydroxyl-tétraméthylxanthine. Page (I. H.). — Glycol éthylénique . Page (T. H.). — [Voir Swaxson (E. E.)].	687	PHILIPPOWA (E.). — [Voir TSCHERKESS	31
PAGE (T. H.) [Voir Swanson (E. E.)].	537	(A.) et -]	336
		PHILIPPOWA (E.). — [VOIT TSCHERKESS (A.) et —]. PICK (E.). — [VOIT MOLITOR (H.) et —].	
substances par les tissus animanx.	536	332, 333,	463
PANISSET (L.). = [Voir Petit (G.), Gol- DENBERG (L.) et -].	597	PICK (E. P.). — [Voir GLAUBACH (S.)]. —. [Voir Ishihara (M.) et —]	330 543

Pages.	P ['] a	ges.
Picon (M.) Sels de bismuth purs. 249	RANGLES (F. S.) et KNUDSON (A.) Syn-	
Suspensions huileuses de compo-	thèse du cholestérol chez l'animal.	240
sés bismuthiques	RANGOIN (M=0 L.) et LECOQ (R.)	
Picter (A.) et Vosel (H.). — Synthèse	Recherches expérimentales sur la	
du maltose 675	sensibilité des vitamines hydroso-	
Pirraerts (J). — Le gonyo 116	lubles B à la dessiccation	129
—. Le tournesol (Helianthus) 117 —. [Voir L'Heuseux (L.) et —] 60	— et —. Régimes artificiels	189
[Voir L'HEUREUX (L.) et -] 60	- et Simonner (H.) Valeur du	400
PIETTRE (M.). — Activité spécifique d'une sérum albumine hémolyti-	RANGEL (ORLANGO). — Traitement de	188
		240
Que	la syphilis	440
	macie, « diplôme d'Etat »	1
PINET (L.). — [Voir ROCHAIX (A.)] 486 PINOWARDER (A.). — Anémie par le	Sels de baryum purs	246
Pinowaroff (A.) Anémie par le	RATHERY (F.) [Voir DESGREZ (A.),	
bleu trypan	et Paul-Froment (A.)] 399,	605
PLANT (O. H.) et MILLER (G. H.). —	RAVAUT (PAUL) et DUCOURTIOUK Sé-	
Action des alcaloïdes sur l'intestin. 61	rum antigonococcique intraveineux.	605
PLANTEFOL (L.) [Voir MAGNE (H.),	RAVINA (A) Maladie de Parkinson.	604
MAYER (A.) et —] 244	RAYMOND-HAMET. — [Voir HAMET (R.)].	200
PLUMIER-CLERMONT et GAROT (L.)	125, 143, 324,	398
Action de l'adrénaline 397	[Voir Perror (Em.) et -], 337, 417,	500
— et —. Insuline et adrénaline 397 Ронь — Vitamine antirachitique 595	REAO (BERNARD E.). — Source bota- nique de l'éphédrine	396
Point (G.) et Lambert (A.). — Recher-	Urine de chameau	184
che du sang dans l'urine 185	RÉONIER (JEAN). — Mesure de l'activité	.04
Polonovski (M.). — Toxicité du N-oxyde	des anesthesiques locaux 641,	692
	[Voir Caroot (H.) et -]	532
POLONOVSKI (MAX et MICHEL). — FORMA-	[Voir Caroot (H.) et -]	687
tion de bases secondaires desai-	- et Lambin (Suzanne) Introduc-	
	tion à l'étude des antiseptiques.	
coylées	Etude numérique du croît d'un ba-	
Poos (F.) et Risse (O.). — Myosis pro-	cille pyocyanique dans un milieu	
duit par les rayons X et l'insuline. 463	de culture liquide 401,	490
—. [Voir Risse (Ö.) et —]	de culture liquide 401, REGNIERS (P.). — [Voir HEYNANS (C.)	325
POPEA (A.). — [Voir Obregia (A.), et Giurgiu (C.)]	et —]	394
GIUROTO (C.)]	REINITZER (F.). — Benjoin de Siam . RENAULD (J.). — Lait écrémé	524
Popescu-Inotesti (C.). — Ion calcium. 124	BREATUT (PAUL) - (Voir LARRÉ (M.)).	533
Popow (P.). — Adrenaline et strophan-	RENSHAW (R. R.) Voir Hunt et -1.	238
tine 540	RENSHAW (R. R.) [Voir Hunt et -]. RICHARD (F.) Acides chlorhydri-	
PORCHER (C.). — Caséinate-phosphate	ques et recherche de l'huile de sé-	
de chaux	same	246
Posternak (S.) Noyau phosphoré	Acides sulfuriques et essai des va-	
de la caséine	selines.	57
Poucher (A.) Troubles circulatoi-	Chlorure de baryum dans le CaCl*	
res causés par l'absorption consé-	officinal	57
cutive de coprins et de vin 300	-, Solubilité du sublimé dans l'éther.	248
PRAGER(L.).—[Voir Allers (R.), Freund (E.) et —1. 531	RICHET (CH.) et MONCEAUX (R.). — Ré-	525
(E.) et —]	Biggs (M) - [Voir Jackson (H)]	243
	Rigos (M.). — [Voir Jackson (H.)] Ril-Dab. — Le Ciné dans mon fauteuil.	120
- et Jungkunz (R.) Etude de l'es-	RISLER (J.) et FOVEAU DE COURMELLES.	
sence de térébenthine 316	Sur le choc radiant	111
PROTHIÈRE (Eug.) Comité 21	Risse (O.) et Poos (F.). — Action des	
PULEWKA (P.) Echanges et acétylène. 463	rayons X sur pancréas et surré-	
Py (G.). — Acide urique 52	nales,	33
	—. [Voir Poos (F.) et —]	163
•	Rizzolo (A.). — Action de la strych-	85.04
Q	-, CHAUCHARD (A.) et CHAUCHARD (R.).	53
Oursneyman Nécrologie 18	Excitabilité cérébrale après ins-	
Quesneville. — Nécrologie 18	tillation de cocaine	25
	_ et _ Id	25
R	ROBERTS (S. J.) [Voir GRUBER (CH.	20
	M.) et l	6
RALLS (J. O.), JORDAN (C. N.) et DOISY	BOCHAIX (A.) et PINET (L.) Sur l'ac-	
RALLS (J. O.), JORDAN (C. N.) et DOISY (E. A.). — Hormone ovarienne 393	tion microbicide de quelques déri-	
RAMANUSKAS (P.) [VOIT GRIPFITH (1.)]. 602		48
RAMART (Mme P.). — Alcovlation des	ROCHEFRETTE [Voir Debré (R.), Goir-	
nitriles 50	FON (R.) et	18

P	ages.	Pi	ages
ROCK WOOD (E. W.) et KELTCH (A. K.)	- 11	SANTENOISE (D.) [Voir CAROOT (H.),	-
Ptyaline renforcée par l'adrénaline.	119		68
ROGER (H.) Glycurie et glycuro-	***	- [Voir Garrelon (L.) et -]	12
	599	- [Voir Garren on - et Le Grann (A)]	32
et Binst (L.). — Poumon et coa-	000	[Voir Garrelon, - et Le Grand (A.)]. Santos (José K.) Chenopodium	02
gulation du sang	307	ambrosioides aux Philippines	25
	301	SAROIN (K.) [Voir Steppuss (O.) et	20
ROHMER (P.) et WOHRINGER (P.) pH	188		46
sanguin du nourrisson		SARTORY (A.), SARTORY (R.) et MEYER	40
ROLLET (AP.). — Dosage du nickel . ROLLIN (G.). — Essai du sous-nitrate	244	SARTORY (A.), SARTORY (R.) et MEYER	
KOLLIN (G.). — Essai du sous-nitrate	1	(I.). — Action du radium sur la	
de bismuth	54	constitution morphologique et bio-	
Rose (Edw. S.). — Analyse du lait		logique de la cellule végétale adulte.	55
malté	247	-, - et Etude de la concentra-	
Rose (M. S.) et Mac Leod (G.) Va-		tion optima en ions H des milieux,	
leur d'entretien des protéines	242	dans la culture de quelques cham-	
Rose (W. C.) et Cox (G. J.) Argi-		pignons inférieurs	7
nine et histidine	391	-, - et Interprétation des phé-	
- et Huddlestun (B. T.) Taurine		nomènes observés dans la repro-	
et cystine	459	duction de l' « Aspergillus fumi-	
Rosello (J.). — [Voir Margaillan (L.),		gatus » Fresenius soumis à l'in-	
Mil. Dupuis (A) et -	59	fluence du radium	1
ROSENHEIM et WEBSTER Vitamine		-, - et Recherches sur les causes	
	595	de l'apparition du périthèce chez	
ROSENTHAL (W. G.) [Voir FRIED-		l' « Aspergillus fumigatus » Frese-	
LANDER (K.) et -]	463	nius	42
ROSENTHALER (L.) Identification chi-	- 1	-, - et Sur quelques modifica-	
mique des drogues	314	tions biologiques produites par	
des essences par voie micro-		l'action du radium sur l' « Asper-	
chimique	315	gillus fumigatus » Fresenius	27
- La loganine	311	-, - et Les variations des appa-	
—. La loganine	***	reils végétatifs et conidiens de	
345.	317	I' « Aspergillus fumigatus » Frese-	
Ross (E. C.) - (Voir Stante (W. C.))	238	uius en cultures sur milieux dis-	
Ross (E. C.). — [Voir Stadie (W. C.)]. Roth (G. B.). — Drogues à action	200	sociés et non dissocies sous l'in-	
cardiague 128	541	fluence des radiations du radium	19
cardiaque	~	SARTORY (R) - [Voir SARTORY (A)	
(R. A.), CREIGHTON (M.) et]	239	SARTORY (R.). — [Voir Sartory (A.) et Meyer (J.)] 12, 75, 193, 273, 427,	55
ROUSSEAU (Mile S.) [Voir JAVILLIER	200	Sarr Nomination de professeur	2
	594	SAVY. — Nomination de professeur . SAWAI (KATSUII). — [Voir GADAMER (J.)]. SCARBOROUGH (E. M.). — Thyroïde et	39
Romeny (Vanua 7) — Nagrotogia	18	Scannongrey (F M) - Threeide et	00
ROUSSIN (Venve Z.). — Necrologie ROWNTHEE (L. G.). — Ephedrine	119	morphinisme	6
RUBINSTEIN (M.) Méthodes de séro-	110	Screen /I at Borevapor /I D) -	
diagnostic de la syphilis	597	Schaus (J.) et Bouckabrt (J. P.). — Cœur de grenouille et adrénaline.	6
RUFFY (J.). — Graisse de coco	55	SCHESTAKOFF (A. N.) Digitale et	
Méthodo Canana auntiquée au en	00		33
Méthode Gerser appliquée au ca- cao et au chocolat	246	SCHLOMOVITZ (B. H.). — Convulsions	90
Ruppol (Mile E.). — Spectres d'absorp-	240	otemphologica	53
tion ultraviolets	310	Schlossmann (C.). — Spirochélose	00
[Voir Castille (A.) et -]	392	been she pulmoneire	52
Rypin (H.). — Chloral et adrénaline .	682	SCHNEIDER (A.). — Indivisibilité de la	02
Action de la nicotine	682	propriété et de la gérance en phar-	
—. Action de la nicotine —. [Voir Васкман (Е. L.) et —]	321		19
RYLANT (P.) [Voir BREMER (P.) et		Senvergen (W) - [Voir Form (R)]	31
-1	530	Senverine /F / - Novoceine	33
1	000	SCHNEITER (W.). — [Voir Eder (R.)] . SCHNEITER (F.). — Novocaine SCHOEN (R.). — [Voir LANGE (H.) et —].	40
		Scholz Sahine et falsifications	19
_		SCHONOVSKI (K.) [Voir WASICKY	
S		SCHONOVSKI (K.). — [Voir WASICKY (R.), LASCH (F.) et —]	39
		Schoops. — Extraction des alcaloides.	52
Sabouraud. — Dermatoses du cuir		Acide trichloracétique en toxico-	
	522	logie	52
Chevelu. Saint-Rat (L. de). — Résistance sur-	322	SCHRAPF (R.) ct FOUQUET (ED.) ROU-	02
prenante à l'acide cyanhydrique.	676	get du porc et rouget de l'homme.	59
Siring (W) — Action de la nicotine	250	SCHREITER (Rop.) Excursion à Tar-	
_ et Nant pp /I R \ _ Cofáino	686	tagal	60
ot W. surny (H.) Nigotine		Lépidoptères de Tucumán	60
SALANT (W.). — Action de la nicotine. — et Nadler (J. E.). — Caféine — et Washeim (H.). — Nicotine SALMON (W. D.). — Vitamine B	251	SCHULTE (K.). — [Voir Zöhnig (H.)]	31
Sandor (G.). — Actions sur les vais-	183	SCHULZ (H.). — [VOIT ZORNIG (H.)] . SCHULZ (H.). — [VOIT HANDOVSKY (H.),	31
SANDOR (G.). — ACHORS SUP les vals-	E00		33
Sansesson (C. G.). — [Voir Niklasson	529	- et Staemmler (M.)]	68
(H) at	544		68
(H.) et —]	344	Tolérance pour la lobeline	00

SCOTT (H.). — (Volr Haart (E. B.). — EXPERIENCE (S. STRENDOCK (H.). EXPERIENCE (C.). — (Volr Haart (E. B.). — EXPERIENCE (S. STRENDOCK (H.). — (Volr ANS EXER (D.). — (Volr Haart (L.). —				
poyl in a		ges.		gos.
Score (B. L.) — (Voir Duonas (W. A.). — Sommers (C.	Schwartze (E. W.). — Alcool Isopro-		STEENBOCK (H.), HART (E.B.), BLVEHJEN	
	pyli (ue	62	(C. A.) et KLETZIEN (S. W. F.)	
SCOTT (H.). — (Volr Haart (E. B.). — EXPERIENCE (S. STRENDOCK (H.). EXPERIENCE (C.). — (Volr Haart (E. B.). — EXPERIENCE (S. STRENDOCK (H.). — (Volr ANS EXER (D.). — (Volr Haart (L.). —	Scort (D. A.). — Chimie de l'insuline.			010
STREAMONE (I.I.). RATEMENT (A. A.). 393 SERIC II.). RECEPTION (A. A.). 393 SERIC II.). RECEPTION (A. A.). 393 SERIC II.). RECEPTION (A. A.). 393 SERIC III.). RECEPTION (A. A.). 393 SERICAL (A.). 493 SERICAL (A.	SCOTT (E. L.) [VOIT DUGGAN (W. F.)].	244	rages.	240
Samon — (Voir Mousaran (A) et —]. 2022 — (Voir Hauri (E. B.). — et Wassenstr (Eb.) et Samoars (Eb.) et Samo	SCOTT (H.) [VOIT HART (E. B.),	207	(VOIT HART (E. D.), -, ELVERJER	307
SERUELLA — Recherches sur l'utérea. STREASTER (A.) — RESPONSET (E.) — SERONOST (E.) — (A.) —	STEENBOCK (II.), ELVERIER (C. A.)].		(Voin Hang /P. D.) of Wan	301
Second VI. — (Voir Haar, = el Lervorex (S.). 2	SEDAD [VOIT MOURHTAR (A.) et -].		OFT (I)	182
Hastrosia A. B.), Monax (C. D.) et	SEEL (H.). — Recherches sur l'uterus.	019	- [Voir Hapr - et I pprovery /S]]	237
Methodes antipoludiques 30, 300	H. SENDROY (J.) (VOII VAN SEIKE (D. D.),	928	- Voir et HALPIN	242
Methodes antipoludiques 30, 300		200	[Voir et Kletzien]	237
Samsars (E.). — (Voir Benorar (Eo.). 340 Sansars (E.). — (Voir Hussa (A. F.). Winstruct (e.). To Voir Hussa (A. F.). Winstruct (e.). To Voir Hussa (A. F.). Winstruct (e.). To Voir Hussa (e.). 341 et Woos (E.). — Sange bloolegude et scystine	Méthodes antinalatiques	310	-, -, HOPPERT (C. A.) et BLACK (A.).	
SEMPARTE (L.).— (Voir Meanace (P.).) 285 SEARA (A.) et Banks (A.). Paralysis (A.). Action de l'hypophysis généraire et stovarsoi	Program (Pr.) - [Vois Senerer /Fo.)]		- Pouvoir antirachitique du lait .	240
Dosage du Cholestrol. 1, 3, 3, 5, 5, 5, 5, 5, 5	SPREAMING (L.) - (VOIT MARRIAG (P.))		Stefanescu (M.) Action de l'hypo-	
Dosage du Cholestrol. 1, 3, 3, 5, 5, 5, 5, 5, 5	SEZARY (A.) et BARRÉ (A.) Paralysie		physe sur les cartilages	319
Surmans (E.). — (Voir Huss (A. F.). 2008. Whenever (A.). 4 — (A.).	générale et stovarsol	603	STEINLE (J. V.) et KAHLENBERG (L.)	
- et Woosa (E.). — Dosique bloo-gique de la cystine. Situance (IA). — Substances excitantes dans le munici. Gold et munici.	SURBMAN (R.) - [Voir Hess (A. F.).		Dosage du cholestérol	307
- et Woosa (E.). — Dosique bloo-gique de la cystine. Situance (IA). — Substances excitantes dans le munici. Gold et munici.	Weinstock (M.) et -1, 239, 308.	460	STEPP (W.) et WOENCKHAUS (E.)	***
- et Woosa (E.). — Dosique bloo-gique de la cystine. Situance (IA). — Substances excitantes dans le munici. Gold et munici.	SHERMAN (H. C.) et CAMMACK (M. L.).		Action antirachitique des lipoides.	535
STRILLAUNARS (A.). — Vioir Bansons (E.)	- Vitamine A	391	STEPPURN (O.) EL SAROIN (A.). — EX-	
STRILLAUNARS (A.). — Vioir Bansons (E.)	- et Woods (E.) Dosage biolo-		adminalina	464
STRANS (B.). — (Voir Mass (R. E.). 388. 388. 388. 48. 49. (b.). — (Voir Mosacoward et). 388. 388. 48. 49. (b.). — (Voir Mosacoward et). 388. 388. 388. 388. 388. 388. 388	gique de la cystine	238	STILL MINER (A) - (Voir Banning (E)	101
tantes dans le muncle. Samuella Viol' Barca word et - -	Shimidzu (K.) Substances exci-		et 63 234	539
Skromas (H.). — (Voir Bonrason (G.). 614 (G.) et — (1. viol Bonrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.). — (Voir Baron (Me L.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shom (A. H.). — (Voir Hand (Me L.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shom (A. H.). — (Voir Hand (Me L.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shom (A. H.). — (Voir Hand (G.). 614 Shom (A. H.). — (Voir Hand (G.). 614 Shomare (H.). — (Voir Hand (G.). 614 Sh	tantes dans le muscle	529	STIMSON (B.) (Voir Wingens (C. J.)).	540
Skromas (H.). — (Voir Bonrason (G.). 614 (G.) et — (1. viol Bonrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shomare (H.). — (Voir Baron (Me L.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shom (A. H.). — (Voir Hand (Me L.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shom (A. H.). — (Voir Hand (Me L.) et — (1. viol Entrason (G.). 614 Shom (A. H.). — (Voir Hand (G.). 614 Shom (A. H.). — (Voir Hand (G.). 614 Shomare (H.). — (Voir Hand (G.). 614 Sh	SHOBL (A. T.) [VOIT MAC QUAR-	200	STHADAL (A.) [VOIT MARK (R. E.)].	530
Skromas (H.). — (Voir Bonrason (G.). 614 (G.) et — (1. viol Bonrason (G.). 614 Shomerar (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Baron (Me L.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Baron (Me L.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Havans (G.). 526 Showard (H.). — (Voi	RIE (I.) et — J		STROSS (W.) [Voir JUNKNANN (K.)].	679
Skromas (H.). — (Voir Bonrason (G.). 614 (G.) et — (1. viol Bonrason (G.). 614 Shomerar (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Baron (Me L.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Baron (Me L.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Havans (G.). 526 Showard (H.). — (Voi	SIRBLER [VOIT DANCKWORTT et -].	394	Subbarow (Y.) [Voir Fiske (C. H.)].	245
Skromas (H.). — (Voir Bonrason (G.). 614 (G.) et — (1. viol Bonrason (G.). 614 Shomerar (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Baron (Me L.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Baron (Me L.) et — (1. see a) (G. E.). 425 Showard (H.). — (Voir Havans (G.). 526 Showard (H.). — (Voi	Sigogl (R.). — Pinocampnon, ver-	994	Sugawara (T). — Nicotine et adréna-	
(G.) et —]	Stronger (H) — (Voir Monnayowsy)	331		62
(E. V.). — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L	(G) et _l	126	SUMMER (J. B.). — Sucre urinaire	460
(E. V.). — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L	SILBERSTEIN (L.) [VOI: BERTRAND (G.)].			681
(E. V.). — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L.). Hyposology (r. L.) — et Broken (r. L	SIMMONDS (N.) [Voir MAC COLLUM		Supriewski (J. V.) Insuline et acè-	001
Agreeming have continued by a second of the contribution of the co	(E. V.), — et BECKER (J. E.)]	182	taldéhyde,	460
Agreeming have continued by a second of the contribution of the co	SIMONNET (H.) et TANRET (G.). — Hypo-		SURE (BARNETT) Vitamine E et lac-	
Voir Panne (H.), et 432, 392, 394, 394, 394, 394, 394, 394, 394, 394	glycémie par le sulfate de galégine.			308
Serie (Zaanani — (Voir Figure (P.)). 48 Serie (R. V.). — (Voir Figure (P.)). 48 Serie (R. V.). — (Voir Figure (P.)). 48 Serie (R. V.). — (Voir Haris (P.))	Voir BROUBA (L.) et - 318,		SURUN (P.) Contribution a l'étude	
same (V. C.). — Adrénaline et acetyleboline. Seneux (R.). — (Voir Hervans (C.). 2006 Action carliaque de l'adrénaline. — (Voir Bantow (O.W.). et 4) 18, 680 Sourceux (A. S.). — Voir bernaline. — (Voir Bantow (O.W.). et 4) 18, 680 Sourceux (A. S.). — (Voir bernaline. — (Voir Bantow (O.W.). et 4) 18, 680 Sourceux (A. S.). — (Voir bernaline. — (Voir Bantow (O.W.). et 4) 18, 680 Sourceux (A. S.). — (Voir Bantow (A.). — (Voir Bantow (B.). — (Voir Bantow (- Voir Passe (n.) et - 1. 102, 552,		Quen (7 . n. n. n.) (Vois France (B.)	461
same (V. C.). — Adrénaline et acetyleboline. Seneux (R.). — (Voir Hervans (C.). 2006 Action carliaque de l'adrénaline. — (Voir Bantow (O.W.). et 4) 18, 680 Sourceux (A. S.). — Voir bernaline. — (Voir Bantow (O.W.). et 4) 18, 680 Sourceux (A. S.). — (Voir bernaline. — (Voir Bantow (O.W.). et 4) 18, 680 Sourceux (A. S.). — (Voir bernaline. — (Voir Bantow (O.W.). et 4) 18, 680 Sourceux (A. S.). — (Voir Bantow (A.). — (Voir Bantow (B.). — (Voir Bantow (SMITH (A. H.) - (Voir Mac Kee (M. C.))		Surveyor (F. F.) at Dace (T. H.)	401
Service M. —	SMITH (F. M.), MILLER (G. R.) et GRA-			537
Service M. —	BER (V. C.) Adrenaline et ace-		- et Walters (A. L.) Prépara-	
Action carriaque de l'adrénatire. - [Voir Bancov (O.W.) et] + [1], 686 Soxonax (A. S.). — [Voir Douss- coure (E.) et] - [Indicate de l'Action de la tyramine			tions d'aconit	314
Action carriaque de l'adrénatire. - [Voir Bancov (O.W.) et] + [1], 686 Soxonax (A. S.). — [Voir Douss- coure (E.) et] - [Indicate de l'Action de la tyramine	Scenen [R.). — [Voir Heymans (C.)].		SWIFT (R. W.) [Voir Forbes (E. B.)].	308
Action carriaque de l'adrénatire. - [Voir Bancov (O.W.) et] + [1], 686 Soxonax (A. S.). — [Voir Douss- coure (E.) et] - [Indicate de l'Action de la tyramine	Sole (A.) [Voir Profiler (A.) et -].	543		
Voir Bartow (O.W.) at 15, 149, 688 Stockmark (A. S.) — Voir one of Stockmark (A. S.) — And the office of Condense of Stockmark (A. S.) — Micromathode poor lei liquides biologiques (A. S.) — Voir one of Stockmark (A. S	SOLLMANN (T.) et BARLOW (U. W.)	- 11		
- (Voir Bantow (O.W.) et —) 118, 686 SOKOMAN (A. S.). — (Voir Dours) 324 SOKOMAN (A. S.). — (Voir Dours) 324 STANTER (M. L.). — Prévention de frodume de la fyrantine		680	т	
Sociouxa (A. S.). — (Voir Doux- coure (E.) et — Annies tertaires — 124 Somman (M.). — Annies tertaires — 124 Somman (M.). — Rayons ultra-violets et croissance. Rayons ultra-violets et croissance. Synarou (W.). et listos (E. C.). — Micro- métinode pour les liquides biologiques — 124 Synarou (W.). et listos (E. C.). — Micro- griques — 124 Synarou (W.). — (Voir Hanovaxy Synarou (M.). — (Voir Hanovaxy Synar	[Voir Barrow (O.W.) et -], 118.			
OREZ (E.) et —]	SOLOMIAN (A. S.) [Voir DOMIN-		TAINTER (M. L.) Prévention de	
Someter (M.). — Amines tertiaires. 155 — Nation (M.). et Autagonismo 6 Sussoan (M.). et Autagonismo 7 Tanore (Ason).— Voir Casesoan (G.). a grand 6 Sussoan (M.). et Autagonismo 7 Tanore (Ason).— Voir Casesoan (G.). a grand 6 Sussoan (M.). et Autagonismo 7 Tanore (Ason).— Voir Casesoan (G.). a grand 6 Sussoan (M.). et Autagonismo 7 Tanore (Ason).— Voir Casesoan (G.). a grand 6 Tanore (Ason).— Voir	ouez (E.) et —]	324	l'œdème	118
Sensoon (M.) et Tannier (A).— Rayone ultra-violet et croissance. STADER (W. C.) et Itosa [E. C.).— Micro- giude- pour les liquides hiolo- giude- gi	Sommeler (M.). — Amines tertiaires .		Action de la tyramine	686
Rayons ultra-violets et croissance. 38 Arsonet (W. O. el Biossife, C.). — Micromathiode pour les liquides biologiques. 38 Arsoneta (M.). — Voir Hanovax (M.). — Voir Cares-oxe(G.). Beginners. 38 Arsoneta (M.). — Hanovax (M.). — Micromathiode pour les liquides biologiques. 39 Action uterine des acialoides de quinquina sur le sympathique — Action uterine des acialoides du quinquina. 30 Action uterine des acialoides du quinquina. 31 Action uterine des acialoides du quinquina. 32 Action uterine des acialoides du quinquina. 33 Action uterine (M.). — Libération des phosphares (M.). — Michodes sterilogiques. 34 Action uterine (M.). — Libération des phosphares (M.). — Michodes sterilogiques. 35 Aramonoto (Th.). — Le yophourt. 36 Action uterine (M.). — Michodes sterilogiques. 37 Action uterine (M.). — Michodes sterilogiques. 38 Aramonoto (Th.). — Le yophourt. 38 Attanonoto (Th.). — Le yophourt. 39 Attanonoto (M.). — Michodes sterilogiques. 30 Attanonoto (M.). — Michodes sterilogiques. 30 Attanonoto (M.). — Michodes sterilogiques. 30 Attanonoto (M.). — Michodes sterilogiques. 31 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 32 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 32 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 33 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 34 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 35 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 36 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 36 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 37 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 38 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 38 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 39 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 39 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 30 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 31 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 32 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 32 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-1926. 33 Attanonome (Asson) — Vario en 1925-192	N-alcoylemines	674	- et Chang (D. K.) Antagonisme	
STROME (W. C.) et Itosa (E. C.). — Microsifice do por les liquides biologiques as (H.). Esta (H.). — Voir Baxonix (H.). Esta (H.). — Nomination de programa (H.). Esta (H.). — Nomination de programa (H.). — Nomination	Springer (M.) et Tardieu (A.). —		cocaine et tyramine	542
matitude pour les liquides hiologiques . Stravatas (M.). — Voir Haxoovax (B.), 5cm (C.) Servate (M.), 4cm (J.) Servate (M.), 5cm (J.) Se		398	Timber (C) (Voie Stromer (H))	603
STARMAN (M.). — (Voir HANDOVAN' (H.). A CONTROLLAND (M.). — (Voir STANDAN (M.). — (Voir			TARRET (AMDRÉ) - Voir CAUSSADE (G.)	603
STARSHAM [M.). — [Voir HANOOVAY [H.], Schulz (H.) et —]	methode pour les liquides biolo-	doo	[Voir Seringer (M.) et -]	398
(III.), SCRULZ (II.) et —]	giques	230	TASSILLY (E.) Nomination de pro-	
STRAKE (T.). — Action des alcaloides du quinquins arries es yapathque quinquins de Sacholdes du quinquins. STRAME (W.). — Libération des phosphates. — T.). — Le vophourt	STARWILER (M.), - VOIT HANDOVSKY	990	lesseur	192
quin quina sur le sympathique 223 (1885-1927) — Ceanolins smari 3 quinquia — Action uternée des actaloides de quinquia — Ceanolins smari 27 canas ? — Ceanolins smari 28 can		330	- Lecon inaugurale	240
— Action uterine des alcaloides du quinquina . 123 grand (W.). — Libération des phosphats . 534 STANDOUTO (Th.). — Le yoghourt. 158 STANDOUTO (Th.). — Le yoghourt. 158 GNATROUTO (Th.). — Le Lo yoghourt. 158 GNATROUTO (Th.). — Le Dibénergétique . 158 GNATROUTO (Th.). — Le Dibénergéti		393		900
quinquina 123 STANE (W.). — Libération des phos- phat's		34	There on (Core C.) Connother	373
STAMN (W.). — Libération des phos- phat's	quinquina	123	canne	602
phates	STAMM (W.) Lihération des phos-		TECHOUSTRES (E.) et PILLEMENT (MIle).	
STATEGROULO (Ts.). — Le yoghourt 186 Terroine (E. F.), Trautmann (S.) et Bonnet (R.). — Loi bioénergétique	phates		- Methodes sérologiques	599
STEEGMANN (W.). — [Voir Dieterle (H.) and des hydrates de carbone	STATEOPOULO (Ts.). — Le yoghourt	186	TERROINE (E. F.), TRAUTMANN (S.) et	
et — j	STEEGMANN (W.). — [VOIR DIETERLE (H.)		Bonner [R.). — Loi bioénergétique	
	et — j	394	des hydrates de carbone	192

Pe	ges.	Pa	ges.
Гионани (J.). — Bactériologie du pa-	٠		
pier-monnaie.	522	U	
-, La buccaline	317		
THOMAS (V.). — [VOIR BRUHAT (G.)] THOMPSON (H. C.). — [VOIR WILSON (D. W.), LONG (W. L.), — et THUR-	***	UNDERBILL (F. P.) [Voir Tyler (M.)].	238
(D. W.), LONO (W. L.), - et THUR-		Utz (F.) Dosage des chlorures du	
LOW (S.)]	184	sang par réfractométrie	520 313
TIEFENAU (H. GÖLDLIN VON). — [Voir Wilson (D. W.), Lono (W. L.), Thompson (H. C.)].	184	Dosage de la phénolphtaléine Dosage de la vanilline	312
l'iefenau (H. Göldlin von). — [Voir			
Casparis (P.) et —]	311		
la Pharmacologie à la Faculté de Mé-		V	
decine de Paris. Le rôle de la chi-		Valdiguig [Voir Aloy et -]	246
mie dans la Pharmacologie	80	VALEUR (AMAND) Nécrologie . 66,	221
Nomination à l'Académie de Médecine	239	- et Gailliot (P.) Triméthyl-	
et Lévy (Mile J.). — Désamination	200	arsine et acide cacodylique	673
de phényl-amino-alcools	457	— et Lauxov (L.). — Arsénobenzénes Vallery-Radov (Pasteur), Blavoutier	53
- et Radical para-tolyle	675	(P.), CLAUDE (F.) et GIROUD (P.)	
et —. Transposition semi-pina- colique	457	Eosinophilie dans l'anaphylaxie	677
FILT (J.) Voir BLUNT (K.), -, MAC		VAN BOEKEL, (VOIT MYTTENAERE (F. DE),	397
LAUGHLIN (L.) et GUNN (K. B.).] [Voir Huones (J. S.)	307	Walrand (Mile G.), Dumont et —]. Vancea (P.). — [Voir Michail (D.)].	324
et	393	VAN DER HOEVEN (B. J. C.) [VOIT	
et -]. [Voir Hughes (J.S.), Payne (L. F.),	000	LEVENE (P. A.) et -	183
et Moore (J. M.).	241	VANDERVELDE. — Proteines bromées . Van Dyke (H. B.). — Ergotamine	392 122
FORAUDE (LG.). — L'association des		VANINO et GUYOT (O.) Citarine	
pharmaciens pères de famille nom- breuse	121	comme réactif	394
Les assurances sociales et les		— et —. Sels de citarine	394
pharmaciens	146	du lait	189
 Centensire de Marcelin Вективлот. Hommage d'un pharmacien beige 	223	VAN SACEGHEM. — Les theilérioses	524
	169	Theileria parva	524
 Louis Ménard et la découverte du 		trique de la méthémoglobine	239
collodion	73	-, HASTINGS (A. B.), MURRAY (C. D.) et SENDROY (J.) Equilibre des gaz	
en A. O. F	236	SENDROY (J.). — Equilibre des gaz	238
Les pharmaciens au VIII salon		et des ions dans le sang	230
des médecins	160	tion	115
	43	VECHIU (O.) et GAUTRELET (J.). — Ac-	
d'honneur	135	tion cardiaque et hypotensive du formel	542
La statue de Parmentier	49 217	- (Voir GAUTPRINT (1) et -)	254
TORING (A.) [Voir Lewis (J. T.)].	326	VELLUDA (C.). — [VOIT PAPILIAN (V.)]. VERMEYLEN (G.). — [VOIT WARL (A.)]. VERNET (M.). — Théorie de l'anaphy-	125
ГÖRÖK (P.). — [Voic Junkersdorf (P.)		VERNEYLEN (G.). — [VOIT WARL (A)] .	458
et -]	528	laxie	604
Adrénalino-sécrétion par la nico-		VIALE (G.) et COMBES (T.) Action de	- 20
	63	l'acide hexose-diphosphorique	326
et Malmejac (J.). — Syncope nico-	40	VIBERT (J.). — [VOIR ARMAND-DELILLE (PF.) et -]	597
tino-chloroformique	63	Vincent (H.). — Cryptotoxines . 51,	598
F.), — et Bonner (R.).]	192	Fuso-spirochetose bronchique.	521
SCHERKESS (A.). — Action vasculaire		VIOLLE (PL.) et DUFOURT (P.). — Ac- tion des eaux, colloïdes et diurèse.	677
des acides arsénieux et arsénique.	540 330	VOOEL (H.) [Voir Pierer (A.) et -].	675
Intoxication par le plomb Action constrictrice du plomb et Philippowa (E.) Id.	334	Voss (O.) Acétylcholine	678
	336		
ISCHETSCHULIN (S.). — Essai biologi-	100	w	
que de l'ergot	463		
Sér (M ^{11c}).]	187	Waddell (J. A.). — Action mydria- tique de la pilocarpine	
Tychowski (W. Z.) [Voir Kal-	966	tique de la pilocarpine	60
WARYJSKI (B. E.) et]	255	[VOIT HART (E. B.), STEENBOCK (H.),	182
Lipoïdes du sang et grossesse [Voir Levy-Solal et -] .	238	- [VOIT HART (E. B.), STEENBOCK (H.), ELVERIER (C. A.) et -]. WADDELL (K. C.) [VOIT DRESBACH (M.) et -].	
TZANCK. — [Voir LEVY-Solal et —] .	605	(M.) et —]	125

P	ages.	Pa	ages.
WARLE (H. DE) Alcalose et acidose.	123	WIDAL (F.) et LAUDAT (M.) Sérum	
	397	sanguin et imperméabilité rénale .	462
Mécanisme du cœur	392	WIEILLEDENT Alcool dans le sang.	520
WAGNER (W.) Psicaïne et tuto-		Wiogens (C. J.) Stimulants et dé-	020
caine	327	presseurs cardiaques	541
WAHL (A.) et VERMEYLEN (G.) Trans-	02.	Stimulation par l'adrénaline	541
position d'acides naphtylamines		- et Stimson (B.) Stimulation par	041
	458	la digitale et la g-strophantine	540
Sulfoniques	430	Wilson (D. W.), Long (W. L.), Thomp-	340
WALKARD (B) G.). — [VOII DE MIT-		son (H. C.) et Thurlow (S.).	
TENABRE (F.), -, DUMONT et VAN BOE-	397		
NEL]	391	Urine	184
WALTERS (A. L.) [Voir Swanson		[Voir LILIESTRAND (S. H.) et -].	184
(E. E.) et —]	314	Wilson (J. A.). — Glycémie et éphé-	
Wander (G.). — [Voir Obsterlé (O. A.)		drine	684
_et _]	314	Wind (F.) Effet cardiaque des	
WARREN (S.) [Voir Mudd (S.) et -].	521	hypnotiques	538
WASHEIM (H.). — [VOIT SALANT (W.)] .	254	[Voir HAPPNER (F.) et -]	538
Wasicky (R.), Lasch (F.) et Schonovski		Windaus. — Vitamine antirachitique.	595
(K.). — Essai de la digitale	395	Wing (R.). — [Voir Lamson (P. D.)] .	687
Watriez (N.). — Glucosides du Dipsa-		Wirth (E. H.). — Ceanothus america-	
cus arvensis	310	nus	191
 lodométrie des alcafoïdes 	520	WOENCKHAUS (E.) VOIT STEPP (W.)].	535
WAUCOMONT. — [VOIR HENRIJEAN (F.)].	392	WOLF (M.) [VOIR MERKLEN (PR.)] .	677
WEBSTER [Voir Rosenheim et -]	595	Woods (E.) [Voir Sherman (H. C.)].	238
Weger (Peter). — Digitale, strophan-		WORINGER (P.) Carence solaire	187
thine et intestin	683	[Voir ROHMER (P.) et -]	188
 Yohimbine et adrénalise 	679		
—. Yohimbine et Ba Cl ²	683		
 Yohimbine et ergotamine 	683	X Z	
Yohimbine et intestin	682		
Weinstock (M.) (Voir Hess (A. F.),		X Culture de la rhubarbe	313
— et Sherman (E.).] 239, 308,	460	X***. — Ephédrine	395
WEISBECKER (H.) [VOIT KAMMERER		X — Lobéline	396
(H.) et]	533	ZEIADA (FIDEL) Essences de Che-	
Weiss (S.) Action de l'ésérine	120	nopodium rigidum et Satureia euge-	
[Voir Norris (V. H.) et]	688	nioides	600
Weirz (R.) Combinaisons de la		ZOBLLER (CHR.) Sérothéràpie de la	
caféine	249	scarlatine	597
Wells (R. L.) Hypochlorite de Na.	191	Vaccination contre la scarlatine .	596
WERTHEIMER (E) Sécrétions in-		Zönnic (H.) Fruits de payot	190
ternes et foie	529	- et ADLER Cendres des plantes	
[Voir Abderhalden (E.) et -]	529	médicinales	190
WEST (R.) [Voir BENEDICT (E. M.),	230	- et SCHULTE (K.) Anatomie des	
DAKIN (H. D) et -]	391	poudres de graines de palmiers	312
Wiels (A. L.) Essai de la digi-	001	ZUNZ (E.) et LA BARRE (J.) Action	0
tale	191	des rayons X sur l'adrénalinémie .	318
	-01	ate release at certifications.	-10

TABLE DES OUVRAGES ANALYSÉS

Pa	ges.	Pa	kges.
A .		D	
ABADIE (R. 0'). — [Voir Jawonski (H.)]. ARGOULVANT (G.). — Les Indes néer- landaises. Leur rôle dans l'éco- nomie internationale	96 302	DE BLOCK (LÉON). — Toxicomanies. DELORE (PIERRE). — Facteur acide-base et tuberculose pulmonaire. Etude physiologique du terrain dans la tuberculose. Derras (Ca.) et Sacquérés (E.). — Précis de bactériologie, 3º édition. DUOUTOT (ARSENE-PAUL). — Contribution à l'étude du tricrésol-suifonate.	673 114 672
_		de calcium et de son emploi théra- peutique	236
BRAULEW (CHARLES). — Histoire de la formation de l'orthographe fran- çaise. BLOCK (Léon se). — Toxicomanies. BOOS (D.). — Les plantes admentaires chez tous les peuples et à travers ROOSN (C. P. RAY). — Le Banchier. BOOSN (C. P. RAY). — Le Banchier. BOYER (PALV). — Contribution à l'Étude pharmacodynamique de quelques bases pipérdiaiques (pellettérine,	413 673 673 48	F FAURE (A.). — Etude organographique, anstomique et pharmacologique de la famille des Cornacées PEROUEX (PALL). — Pensées et contes de philosophie médicate	180 90
cicutine, pipéridine)	517	G	
C CAMBRIS (J.) et ROSELL (J. M.). — Coprologie clinique : exploration, semétologie et diagnostic coprolo- CANTONIEV (D. A.). — Petit précis an- nuel, 1926 . CATSELLS (F.) et CRANGIAN (A.). — L'infection gronococcique et ses com-	516 49	Gattans (d.).— In pharmacie pra- tique en clientèle, de diffusiones consiste de la consiste de diffusiones (AL.).— Voir Avantis (F.). Granzanta (A.).— [Voir Catalis (F.)] Granzanta (B.).— Recherches sur Granzanta (B.).— Recherches sur gétuux et dans l'organisme humain a l'état nomme et à l'état patholo- gique (cancer)	304 46 673
plications CLESANY (F.) et Roux (Euo.). — Traité théorique et pratique des fraudes et falsifications it que des fraudes et falsifications (ERNALIER (ALO.) et CUENOT (L.). — Biogéographie COEKN (R.). — Contribution à l'étude des Légumineuses toxiques pour les Rquidés. Etude particulière du Cassia occidentalis!	673 234 516	HEIM DE BALSAC (RAYMONO). — Le sul- fate neutre d'atropine en pathologie cardio-vasculaire et son application au diagnostie et au traitement HERAL (2.). — Traité de matière mé dicale. Pharmacographie, 3° édit.	589 112
CONNUBRET (R.). — Généralités de chi- mie (Essai d'introduction aux études biologiques)	233	J	
dérivés	587	JAWORSKI (H.) et D'ARADIE R.)	96

P	ages.	Pa	ge:
K KATO (GENICHI). — The further studies on the decrementless conduction (Conduction nerveuse sans décré- ment)	48	ROSELL (J. M.). — [Voir Cansiès (J.)]. ROUX (EUO.). — [Voir CHESNEY (F.)]. ROUT (G.). — Conspectus de la flore de France	55 23 6
		s	
L			
LANGERON (M.) et RONDEAU DU NOTER (M.). — Coprologie microscopique. LECLERC (H.). — Précis de phytothérapie, 2° édition .	114 234	Sacquérée (E.). — Voir Doptes (Ca.); Schreiber (A.). — L'indivisibilité de la propriété et de la gérance dans les officines pharmaceutiques . Ségard (M.). — Consultaire, 3º édil. Souler (A.). — Toxines. Leur re- cherche	67 18 18
MARCHADIER (AL.) et Gouson (A.)			
L'hygiène alimentaire et la législa- tion MOUUGON (MARCEL). — Une houtique d'apothicaire au xvi siècle	46 144	THOMAS (PIERRE). — Cours de chimie	,,
Mourau (Charles). — Discours et con- férences sur la science et ses appli-		biologique. l. Partie générale Tippeneau (M.) — Abrégé de pharma-	48
cations	515	cologie	43
N		v	
NEUVILLE (H.). — Technologie du thé, 2° édition.	47	Van der Wielen (P.). — Handleiding bij het Onderwijs in Receptuur. Scheikunde (Manuel de chimie pharmaceutique)	25
Nzuville (H.). — Technologie du thé, 2° édition. — P PETRÈN (KARL). — Les différentes for- mes de l'arsenicisme et en particu- lier de l'arsenicisme provenant de	47	Van der Wielen (P.). — Handleiding bij het Onderwijs in Receptur: Scheikunde (Manuel de chimie pharmaceutique). Van Erros (Mile W. J.). — Nouvelle contribution à l'étude des essences de Graminées indiennes. Valudereur (A.). — Le bacille tuber-Valudereur (A.). — Le bacille tuber-	25
NEUVILLE (H.). — Technologie du thé, 2º édition. P PETRÈN (KARL). — Les différentes formes de l'arsenleisme et en particulier de l'arsenleisme provenant de l'arsenleisme de des particulier de l'arsenleisme provenant de	47	Vec use Winner (P.). — Handleiding hij bet Onderwijs in Receptum: Scheikunde (Manuel de chimie pharmaceutinee). Vax Enns (Mis W. J.). — Nouvelle contribution à l'étude des essences de Gramindes indiennes : de Gramindes indiennes : cultur. Etudes bacteriologiques, cli- niques et thérapeutiques.	
NEVULIE (II.). — Technologie du thé, 2º edition. P Prais (Kanl.). — Les différentes formes de l'arsenicisme et en particulier de l'arsenicisme provenancie de l'Ababilation ou des objets domestiques La chimie de l'Oca (Man). La chimie de l'Appendica de l'Oca (Man). Poroque de préromaire		VAN DER WIELER (P.). — Handleiding bij het Onderwijs in Receptuur. Scheikunde (Mannel de chimie pharmaceutine). — Nouvelle Nouvelle (P.). — Nouvelle Augustie (P.). — Nouvelle de Graminees indiennes. VAUDERER (A.). — Le bacille tuher- culeux. Etudes bacteriologiques, cli	58
NEUVILLE (H.). — Technologie du thé, 2º edition. P Pernèn (Kanl.). — Les differentes formes de l'arsenloisme et en particulier de l'arsenloisme provenante diquer. Liquer. — La chimie de l'époque pré-historique et performaine . Decum (Mano.). — Le la tit dessché, poncus (Cn.). — Le la tit dessché,	179 234	Vas ara Whiles (P.). — Handleiding bij let Onderwijs in Receptum: Scheikunde (Manuel de chimie plarmaceutine). — 1. — Norwite contribution à Pêtude des essences de Graminées indirenses. — 1. — 1. — 1. — 1. — 1. — 1. — 1. —	58
NEVULIE (II.). — Technologie du thé, 2º edition. P Prais (Kanl.). — Les différentes formes de l'arsenicisme et en particulier de l'arsenicisme provenancie de l'Ababilation ou des objets domestiques La chimie de l'Oca (Man). La chimie de l'Appendica de l'Oca (Man). Poroque de préromaire	179 234 304	Vax ars Whiler (P.). — Handleiding bij let Onderwijs in Recepturr. Scheikunde (Manuel de chimie pharmaceutinse)	58
NEUVILLE (II.). — Technologie du thé, 2º edition. P Pernèr (Kanl.). — Les differentes formes de l'arsenleisme et en particulier de l'arsenleisme provenai de l'habitation ou des objets dones des particuliers de l'arsenleisme provenai de l'espoque préhistorique et préromaine Posas (II.). — La chimie de l'égoque préhistorique et préromaine Posas (II.). — Les stupédants	179 234 304 46	Vax urs Willer (P.). — Handleiding bij thet Onderwijs in Receptum: Scheikunde (Manuel de chimie pharmaceutiuse). — Nouvelle was Easse (Manuel de Chimie pharmaceutiuse). — Nouvelle was Easse (Manuel de Graminées indiennes de Graminées indiennes vacauseux Ela, — Le bacille tuberculeux. Etades bactériologiques, cilies végétales. Leur cause biologique . X X — Formulaire des Pharmaciens français (F. F. F., 1927) 218, français (F. F. F., 1927) 218, in Pharmaciens de la Pharmacien de la	58 17 17
NEUVILLE (II.). — Technologie du thé, 2º edition. P Pernèx (Kanl.). — Les differentes formes de l'arsenleisme et en particulier de l'arsenleisme provenai de l'habilation ou des objets dones-tones de l'arsenleisme provenai de l'époque préhistorique et préromain consentier de l'époque de l'arsenie dans les composés de l'arsenie dans l'épode du méthylarsinate de l'arsenie de l'arsenie dans l'épode du méthylarsinate de l'arsenie dans l'épode de l'arsenie de l'arsenie dans l'épode de l'arsenie dans l'épode de l'arsenie dans l'épode de l'arsenie dans l'épode de l'arsenie dans l'arcente de l'arsenie dans l'arcente de l'arsenie dans l'arcente de l'arcente	179 234 304 46	Vas sen Whilen (P.). — Handleiding bij Let Onderwijs in Receptur. Scheikunde (Mannel de chimie Vas Emas (Mis W. 1). — Nouvelle contribution à Pétude des essences de Granicées indicenses	58 17 17

Le Gérant : LOUIS PACTAT.

PHARMACIE CENTRALE DE FRANCE



Fondée par DORVAULT en 1852 ----

SOCIÉTÉ EN COMMANDITE AU CAPITAL DE DIX MILLIONS

Successeurs de Menier, Dorvault et C1e



SIEGE SOCIAL :

BUREAUX et MAGASINS :

21, rue des Nonnains-d'Hyères 7, rue de Jouv. Paris.

USINE A SAINT-DENIS (SEINE)

Succursales a LYON et a BORDEAUX. - Agences à Lille, Marseille, Nancy. Nantes, Ronen, Toulon et Toulonse - Office a LONDRES

Pabrique de PRODUITS CHIMIQUES PURS pour la Pharmacie

Bi-carponate de soude, sels de bismuth, de fer, de magnésie, d'antimoine, de chaux, etc., chloral, acides pur, sels de mercure, iodures el bromures, lactates. phosphates, glycérophosphates, etc., etc.

ALCALOIDES ET GLUCOSIDES

Aconitine, Cocaine, Digitaline, Cicutine, Atropine, Brucine, Quassine, Strophan tine, Strychnine, Vératrine, Spartéine, etc., etc.,

PRODUITS PHARMACEUTIQUES ET GALÉNIQUES

Extraits mous et secs obtenus dans le vide; Extraits fluides selon la Pharmacopée américaine, Granules dosés, Dragées, Pilules, Capsules gélatincuses élastiques entié-tement solubles, Ouguents, Tissus emplastiques, Teintures et Alcoolstures, Ovules, Saccharolés, granulés, Médicaments galéniques du Codex.

POUDRES IMPALPABLES

FABRIQUE DE SULFATE RT DE SELS DE QUININE | Chloroforme, Ather, Bromure d'éthyle.

PRODUITS ANESTHÉSIQUES

Laboratoires spéciaux pour la préparation des SERUMS ET AMPOULES STERILISEES MÉDICAMENTS COMPRIMÉS

pour Injections hypodermiques

DROGUERIE MÉDICINALE et HERBORISTERIE de 1°

Importation de Drognes exotiques et Produits cares. Fluiles de foie de morne médicinales oures.

CONFISERIE PHARMACEUTIQUE PRODUCTS CONDITIONNÉS

PABRIQUE DE CHOCOLAT POUDRE DE CACAO CRÊPE VELPEAU

PRODUITS OFNOLOGIOURS

ORJETS DE PANSEMENTS ASEPTIQUES ET ANTISEPTIQUES

RANDAGES ET ACCESSOIRES PRODUITS ALIMENTAIRES AU GLUTEN POUR DIABÉTIQUES — PRODUITS HYGIÉNIQUES

Exposition Universelle: TROIS GRANDS PRIX. Paris 1900

Les Etablissements POULENC FRÉRES

FABRIQUE DE PROD

CHIMIQUES

Société Anonyme au capital de 60 millions de francs.

Siège Social : 86 et 92, rue Vieille-du-Temple, PARIS Recistre du Commerce : Paris 5.386.

PRODUITS CHIMIQUES PURS pour la PHARMACIE

SELS DE BISMUTH SELS DE LITHINE SELS DE CHAUX BROME et dérivés

IODE et dérivés



EAU OXYGÉNÉE GLYCÉROPHOSPHATES CACODYLATES METHYLARSINATES THEOBROMINE et dérivés

ALCALOIDES et GLUCOSIDES

ACIDE NUCLÉINIQUE et NUCLÉINATES, THIOSINAMINE, CHOLINE, CHOLESTERINE, etc.

FABRIQUE D'APPAREILS DE LABORATOIRES et de Verrerie graduée de précision.

63 ROULEVARD RICHARD-LENGIR (rue Polée).

R. LEQUEUX INGÉNIEUR des Arts et Manufactures

Maison WIESNEGG FONDÉE EN 1831

64. Rue Gav-Lussac, 64 - PARIS (5c)

Adresse télégraphique : WIESNEGG-PARIS - Téléphone : Gob. 06-25 Ren. Com. : Seine 18.678

APPAREII S DE LABORATOIRE

Autoclaves - Stérilisateurs à air chaud - Stérilisateurs à eau bouillante et à vapeur - Etuves et Bains-Marie à températures constantes - Etuves et Chambres à cultures. Régulateurs de température — Chaussage de ces Appareils par le gaz, l'électricité, le pétrole et l'alcool.

APPAREILS A GRAND DÉBIT POUR LA FARRICATION DES PRODUITS BIOLOGIQUES ET DES PANSEMENTS STÉRILISATION - DESSICCATION - CONCENTRATION - CULTURES **ÉTUVES A DÉSINFECTION FIXES ET MOBILES**

PROJETS ET DEVIS SUR DEMANDE